# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-268456

(43) Date of publication of application: 09.10.1998

(51)Int.Cl.

G03C 1/035

(21)Application number: 09-089988

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

26.03.1997

(72)Inventor: SUGA YOICHI

## (54) SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the silver halide photographic sensitive material high in sensitivity.

SOLUTION: At least one of photosensitive silver halide emulsion layers formed on the support contains silver halide grains having a hole trapping zone in at least one of the surface and the inside of each grain and at least one kind of silver salts with a latent image-forming chemically sensitized parts situated epitaxially.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## (19)日本国特許庁 (JP)

G 0 3 C 1/035

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-268456

(43)公開日 平成10年(1998)10月9日

(51) Int.Cl.6

識別配号

FΙ

G 0 3 C 1/035

G

В

Н

## 審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 52 頁)

(21)出願番号

(22)出窠日

特顯平9-89988

平成9年(1997)3月26日

(71)出願人 000005201

宮士写真フイルム株式会社

神奈川県南足柄市中招210番地(72)発明者 須賀 陽一

神奈川県南足柄市中招210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(74)代理人 弁理士 鈴江 武彦 (外5名)

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀写真感光材料

## (57)【要約】

【課題】 高感度ハロゲン化銀写真感光材料を提供すること

【解決手段】感光性ハロゲン化銀乳剤層の少なくとも1層に含まれるハロゲン化銀粒子が、粒子内部および表面の少なくとも一方にホールトラップゾーンを有し、かつ、潜像形成性化学増感部位が粒子表面上にエピタキシャル配置された少なくとも1種の銀塩を有する、支持体上に少なくとも1層の感光性ハロゲン化銀乳剤層を有するハロゲン化銀写真感光材料。

#### 【特許請求の範囲】

【 請求項 1 】 支持体上に少なくとも 1 層の感光性ハロゲン化銀乳剤層を有するハロゲン化銀写真感光材料において、該感光性ハロゲン化銀乳剤層の少なくとも 1 層に含まれるハロゲン化銀粒子が、粒子内部および表面の少なくとも一方にホールトラップゾーンを有し、かつ、潜像形成性化学増感部位が粒子表面上にエピタキシャル配置された少なくとも 1 種の銀塩を有することを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

【 間求項2 】 粒子表面の沃化銀含有率が5 モル%以上 10 20 モル%未満であり、かつホールトラップゾーンを粒子内部に有することを特徴とする間求項1 に記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有するハロゲン化銀写真感光材料。

【 請求項3 】 平均アスペクト比が8以上40以下であることを特徴とする請求項1に記載のハロゲン化銀写真 乳剤を含有するハロゲン化銀写真感光材料。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は高感度なハロゲン化 20 銀写真感光材料に関するものである。

【0002】特に、ホールトラップゾーンを含有し、化学増感部位が粒子表面にエピタキシャル配置された銀塩上にあるハロゲン化銀粒子を用いることにより高感化を実現したハロゲン化銀カラー写真感光材料に関するものである。

[0003]

【従来の技術】近年、写真用のハロゲン化銀乳剤に対する要請はますます厳しく、感度などの写真特性や粒状性、シャープネスなどの画質、また、それ以外にも保存 30性、圧力性などのいわゆるタフネスに対しても一層高水準の要請がなされている。

【0004】乳剤の感度を高めるには、(1)一つの粒 子に吸収される光子数を増加させること、(2)光吸収 により発生した光電子が銀クラスター(潜像)に変換さ れる効率を高めること、(3)できた潜像を有効に利用 するための現像活性を高める必要がある。大サイズ化は 一つの粒子の吸収光子数を増加させるが、画質を低下さ せる。現像活性を高めることも感度を高めるのに有効な 手段であるが、カラー現像のようなパラレル型の現像の 40 場合には一般に粒状悪化を伴う。粒状悪化を伴わずに感 度増加させるには光電子を潜像に変換する効率を高める こと、つまり、量子感度を高めることが一番好ましい。 量子感度を高めるためには、再結合、潜像分散などの非 効率過程をできるだけ除去する必要がある。現像活性の ない小さな銀核をハロゲン化銀の内部あるいは表面に作 る還元増感の方法が再結合を防止するのに有効であると とが知られている。

【0005】還元増感の試みは古くから検討されてい 漂白し、減感させるととを示している。従って、色素正る。Carroll(キャロル)は米国特許第2,48 50 孔を還元増感核と反応させて処理するととは高感化のた

7、850号において錫化合物が、Lowe(ロウエ) ちは同第2、512、925号においてポリアミン化合物が、Fallens(ファーレンス)らは英国特許第 789、823号において二酸化チオ尿素系の化合物が 還元増感剤として有用であることを開示した。さらにCollier(コリアー)はPhotographic

Science and Engineering 23巻113ページ(1979)において色々な還元増 感方法によって作られた銀核の性質を比較している。彼 女はジメチルアミンボラン、塩化第一錫、ヒドラジン、高いpH熱成、低pAg熱成の方法を採用した。還元増 感の方法はさらに米国特許第2,518,698号、同第3,201,254号、同第3,411,917号、同第3,779,777号、同第3,930,867号 にも開示されている。還元増感剤の選択だけでなく還元 増感法の工夫に関して、特公昭57-33572号、同58-1410号、特開平2-136852号、同2-191938号に述べられている。

【0006】適切に施された還元増感核はPhotographishe korrespondenz 第一巻、p20(1957) およびPhotographicScience and Engineering 第19巻、p49~55(1975) の報文の中でMichellとLoweが述べているように、露光時に以下の式で示される反応を通し、増感に寄与すると考えられている。

[0007] 
$$AgX + h\nu \rightarrow e^{-} + h^{+}$$
 (1)  
 $Ag_{1} + h^{+} \rightarrow Ag^{+} + Ag$  (2)  
 $Ag \rightarrow Ag^{+} + e^{-}$  (3)

CCで、h・およびe・は露光で生じた自由正孔および 自由電子、h v は光子、A g 、は還元増感核を示す。還 元増感核は電子と正孔が再結合することによって生じる 効率低下の防止と、(3)式にあるような新たな電子の 放出の2ステップで高感度化に寄与している。

【0008】一方、分光増感されたハロゲン化銀乳剤に おいては、固有感度領域とは異なり、光を吸収するのは 増感色素であり、感光の初期過程は(1)式のかわりに (4)式によって示される。

[0009] Dye+h $\nu \rightarrow$ Dye++e- (4)

右辺で示される色素正孔(Dye・)および電子(e<sup>-</sup>)がハロゲン化銀粒子に伝達されるかどうかは色素の性質によるところが大きい。International Congress of Photogrphic Science要旨集、p159(1978)、および、Photographic Science and Engineering)第17巻、p235(1973)は露光時に生じた色素正孔がハロゲン化銀粒子表面にとどまるような増感色素は表面にある潜像を漂白し、減感させることを示している。従って、色素正孔を還元増越核と反応させて処理するとよけ高酸化のた

めに非常に重要である。ことでの課題は重要なのは色素 正孔と潜像は反応せず、色素正孔と還元増感核は反応す るように設計することである。

【0010】特開平2-222939号には、かぶりが少なく特に色増感感度の高いハロゲン化銀乳剤が開示されている。とこでは、粒子内部を選元すること、表面にヨードを有すること、銀に対する酸化剤を添加することにより、高感化を達成している。

【0011】 ことで開示されている技術は表面を高ヨード化することによって、色素正孔が粒子内部に移動しやすくし、粒子内部にあらかじめ作っておいた還元銀核と反応させて高感化させるものである。この発明は上記課題について、潜像は粒子表面、還元銀核は粒子内部に作り分けることにより、解決しようとしたものである。特開平8-211524号にも同様な記載がある。しかし、表面高ヨード乳剤は化学増感が難しいという欠点を有しており、還元増感による高感化を十分に活かせているとはいえないものであった。

【0012】特開昭58-108526号、特開平8-69069号、特開平8-101472号、特開平8-101474号、特開平8-101474号、特開平8-101476号にはエピタキシャル配置された銀塩を含む平板状粒子が開示されている。とこで開示されている乳剤はエピタキシーのない乳剤に対しては確かに高感、高コントラストであったが、特開平3-172836号、米国特許第5,550、012号に開示される転位を有する乳剤に対してはメリットが明確ではなかった。

## [0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、髙感 度なハロゲン化銀写真感光材料を提供するととである。 【0014】

【課題を解決するための手段】本発明の目的は(1) 支持 体上に少なくとも1層の感光性ハロゲン化銀乳剤層を有 するハロゲン化銀写真感光材料において、該感光性ハロ ゲン化銀乳剤層の少なくとも 1 層に含まれるハロゲン化 銀粒子が、粒子内部および表面の少なくとも一方にホー ルトラップゾーンを有し、かつ、潜像形成性化学増感部 位が粒子表面上にエピタキシャル配置された少なくとも 1種の銀塩を有することを特徴とするハロゲン化銀写真 40 感光材料、(2) 好ましくは粒子表面の沃化銀含有率が5 モル%以上20モル%未満であり、かつホールトラップ ゾーンを粒子内部に有することを特徴とする上記(1) に 記載のハロゲン化銀写真乳剤を含有するハロゲン化銀写 真感光材料、(3) さらに好ましくは平均アスペクト比が 8以上40以下であることを特徴とする上記(1) に記載 のハロゲン化銀写真乳剤を含有するハロゲン化銀写真感 光材料、によって達成された。

#### [0015]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。

まず、ホールトラップゾーンについて詳細に説明する。本発明におけるホールトラップゾーンとはいわゆる正孔、例えば光励起によって生じた光電子と対で生じる正孔(ホール)を捕獲する機能を有する領域のことを言う。このようなホールトラップゾーンを付与する方法には種々あるが、本発明においては還元増感によって付与することが望ましい。

【0016】本発明における粒子内部とは1粒子の体積の90%より内側の領域である。本発明においてホールトラップゾーンは粒子内部のみ、粒子内部および粒子表面、粒子表面のみのいずれにあってもよい。しかし、還元銀核は空気中の酸素や水分によって破壊されやすいため、乳剤そのものや感光材料を長期にわたって保存する場合にはホールトラップゾーンは粒子内部の方が好ましい。

【0017】ハロゲン化銀乳剤の製造工程は、粒子形成 ・脱塩・化学増感などの工程に大別される。粒子形成は 核形成・熟成・成長などに分れる。とれらの工程は―律 に行なわれるものでなく工程の順番が逆になったり、工 程が繰り返し行なわれたりする。還元増感をハロゲン化 銀乳剤に施すには各製造工程中の基本的にはどの工程で 行なってもよい。還元増感は粒子形成の初期段階である 核形成時でも物理熟成時でも、成長時でもよく、また遺 元増感以外の化学増感に先立って行ってもこの化学増感 以後に行ってもよい。金増感を併用する化学増感を行な う場合には好ましくないかぶりを生じないよう化学増感 に先立って還元増感を行なうのが好ましい。最も好まし いのはハロゲン化銀粒子の成長中に還元増感する方法で ある。ととで成長中とは、ハロゲン化銀粒子が物理熱成 あるいは水溶性銀塩と水溶性ハロゲン化アルカリの添加 によって成長しつつある状態で還元増感を施とす方法 も、成長途中に成長を一時止めた状態で還元増感を施と した後にさらに成長させる方法も含有することを意味す

【0018】本発明の還元増感とは、ハロゲン化銀乳剤に公知の還元剤を添加する方法、銀熱成と呼ばれるpA  $g1\sim7$  の低pAg の雰囲気で成長させるあるいは熟成させる方法、高pH 熱成と呼ばれる $pH8\sim11$  の高pH の雰囲気で成長させるあるいは熱成させる方法のいずれかを選ぶことができる。また20 以上の方法を併用することもできる。

【0019】還元増感剤を添加する方法は還元増感のレベルを微妙に調節できる点で好ましい方法である。

【0020】遠元増感剤としては第一銀塩、アミンおよびポリアミン酸、ヒドラジン誘導体、ホルムアミジンスルフィン酸、シラン化合物、ボラン化合物、アスコルビン酸及びその誘導体などが公知である。本発明にはこれら公知の化合物から選んで用いることができ、また2種以上の化合物を併用することもできる。遠元増感剤として塩化第一錫、二酸化チオ尿素、ジメチルアミンボラ

ン、アスコルビン酸及びその誘導体が好ましい化合物で ある。還元増感剤の添加量は還元増感剤種、乳剤製造条 件に依存するので添加量を選ぶ必要があるが、ハロゲン 化銀1モル当り10-7~10-3モルの範囲が適当であ る。ただし、アスコルビン酸化合物の場合は、5×10 -'~1×10-'モルの範囲が適当である。

【0021】還元増感剤は水あるいはアルコール類、グ リコール類、ケトン類、エステル類、アミド類などの溶 媒に溶かし、粒子形成中、化学増感前あるいは後に添加 することができる。乳剤製造工程のどの過程で添加して 10 もよいが、特に好ましいのは粒子成長中に添加する方法 である。あらかじめ反応容器に添加するのもよいが、粒\*

一般式(I)

R-SO, S-M

一般式(II)

 $R-SO_{2}S-R^{1}$ 

一般式(III)

 $R-SO_1$   $S-L_m-SSO_1$   $-R^2$ 

式中、R、R1、R1は同じでも異なってもよく、脂肪 族基、芳香族基、またはヘテロ環基を表わし、Mは陽イ オンを表わし、Lは二価の連結基を表わし、mはOまた は1である。一般式(1)ないし(111)の化合物は (I)ないし(III)で示す構造から誘導される2価 20 ば、アルキル基(例えば、メチル、エチル、ヘキシ の基を繰り返し単位として含有するポリマーであっても よい。一般式(1)においてRは互いに結合して環を形 成してもよく、また一般式(III)においてR、 R'、Lが互いに結合して環を形成してもよい。

【0024】一般式(I)、(II) および(III) の化合物を更に詳しく説明すると、R、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が 脂肪族基の場合、飽和又は不飽和の、真鎖、分岐状又は 環状の、脂肪族炭化水素基であり、好ましくは炭素数が 1から22のアルキル基、炭素数が2から22のアルケ ニル基、アルキニル基であり、とれらは、置換基を有し ていてもよい。アルキル基としては、例えばメチル、エ チル、プロピル、プチル、ペンチル、ヘキシル、オクチ ル、2-エチルヘキシル、デシル、ドデシル、ヘキサデ シル、オクタデシル、シクロヘキシル、イソプロピル、 t-ブチルが挙げられる。

【0025】アルケニル基としては、例えばアリル、ブ テニルがあげられる。

【0026】アルキニル基としては、例えばプロパギ ル、ブチニルがあげられる。

【0027】R、R<sup>1</sup> およびR<sup>1</sup> の芳香族基としては、 単環又は縮合環の芳香族基が含まれ、好ましくは炭素数 が6から20のもので、例えばフェニル基、ナフチル基 があげられる。これらは、置換されていてもよい。

【0028】R、R'及びR'のヘテロ環基としては、 窒素、酸素、硫黄、セレン、テルルから選ばれる元素を 少なくとも一つ有する3ないし15員環のもので、例え ばピロリジン環、ピペリジン環、ピリジン環、テトラヒ ドロフラン環、チオフエン環、オキサゾール環、チアゾ ール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、ベンゾ \* 子形成の適当な時期に添加する方が好ましい。また水溶 性銀塩あるいは水溶性アルカリハライドの水溶液にあら かじめ還元増感剤を添加しておき、これらの水溶液を用 いて粒子形成してもよい。また粒子形成に伴って還元増 感剤の溶液を何回かに分けて添加しても連続して長時間 添加するのも好ましい方法である。

【0022】ホールトラップゾーンを粒子内部のみに配 置するには、下記一般式(I)、(II)または(II I)で表わされる化合物から選ばれる少なくとも1つの 化合物を含有させることが有効である。

[0023]

環、ベンゾセレナゾール環、テルラゾール環、トリアゾ ール環、ベンゾトリアゾール環、テトラゾール環、オキ サジアゾール環、チアジアゾール環が挙げられる。

【0029】R、R'及びR'の置換基としては、例え ル)、アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、オ クチルオキシ)、アリール基(例えば、フェニル、ナフ チル、トリル)、ヒドロキシ基、ハロゲン原子(例え ば、フッ素、塩素、臭素、沃素)、アリーロキシ基 (例 えば、フェノキシ)、アルキルチオ基(例えば、メチル チオ、ブチルチオ)、アリールチオ基(例えば、フェニ ルチオ)、アシル基(例えば、アセチル、プロピオニ ル、ブチリル、バレリル)、スルホニル基(例えば、メ チルスルホニル、フェニルスルホニル)、アシルアミノ 基(例えば、アセチルアミノ、ベンズアミノ)、スルホ ニルアミノ酸(例えば、メタンスルホニルアミノ、ベン ゼンスルホニルアミノ)、アシロキシ基(例えば、アセ トキシ、ベンゾキシ)、カルボキシル基、シアノ基、ス ルホ基、アミノ基等が挙げられる。

【0030】しで表わされる二価の連結基としては、 C、N、SおよびOから選ばれた少なくとも1種を含む 原子又は原子団である。具体的にはアルキレン基、アル ケニレン基、アルキニレン基、アリーレン基、-〇-、 -S-、-NH-、-CO-、-SO, -等の単独また 40 はこれらの組合せからなるものである。

【0031】しとして好ましくは二価の脂肪族基又は二 価の芳香族基である。しの二価の脂肪族基としては、例  $\lambda d(-(CH_1)_n - (n=1-12)_n - CH_1$ -CH=CH-CH, -, -CH, C=CCH, -, + シリレン基などが挙げられる。しの二価の芳香族基とし ては、例えば、フェニレン、アフチレンが挙げられる。 【0032】とれらの置換基は、更にこれまで述べた置 換基で置換されていてもよい。

【0033】Mとして好ましくは、金属イオン又は有機 オキサゾール環、ベンズイミダゾール環、セレナゾール 50 カチオンである。金属イオンとしては、例えば、リチウ

ムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオンがあげられる。有機カチオンとしては、例えば、アンモニウムイオン (例えばアンモニウム、テトラメチルアンモニウム、テトラブチルアンモニウム)、ホスホニウムイオン (テトラフェニルホスホニウム)、グアニジン基等が挙げられる。

\* 【0034】以下に一般式(I)、(II)又は(II I)で表わされる化合物の具体例を挙げるが、これらに 限定されるわけではない。

[0035]

【化1]

(1-1)	CH <sub>8</sub> SO <sub>2</sub> SNa	(I-2)	C2H5SO2SNa
(1-3)	C <sub>8</sub> H <sub>7</sub> SO <sub>2</sub> SK	(I-4)	C4H8SO2SLi
(1-5)	C <sub>6</sub> H <sub>1</sub> <sub>8</sub> SO <sub>2</sub> SNa	(1-6)	CaH17SO2SNa
(1-7)	CH <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> CHCH <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> S · NH <sub>4</sub>	(8-1)	C10H21SO2SNa
	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>		
(I-9)	C <sub>12</sub> H <sub>28</sub> SO <sub>2</sub> SNa	(1-10)	C18H33SO2SNa
(I -11)	CH <sub>3</sub> CH - SO <sub>2</sub> SK	(I-12)	t-C4H8SO2SNa
(I-13)	CH3OCH2CH2SO2S - Na	(I-14)	CH28028K

[0036]

※20※【化2】

$$(I-15)$$
  $CH_2 = CHCH_2SO_2SNa$   $(I-16)$   $O_2SNa$ 

$$(I-17)$$
  $C1-\bigcirc -SO_2SNa$   $(I-18)$   $CH_8CONH-\bigcirc -SO_2SNa$ 

$$(1-19)$$
 CH<sub>3</sub>0 $\longrightarrow$  SO<sub>2</sub>SNa  $(1-20)$  H<sub>2</sub>N $\longrightarrow$  SO<sub>2</sub>SNa

$$(I-21)$$
  $CH_s \longrightarrow SO_2 SNa$   $(I-22)$   $HO_2 C \longrightarrow SO_2 SNa$ 

[0037]

★ ★【化3】

(1-23) 
$$COOH$$
 (1-24)  $HO CH_8$   $CO_2S^{-} \cdot (C_2H_5)_4N^+$   $SO_2SN_8$ 

$$(II-1)$$
  $C_2H_5SO_2S-CH_3$   $(II-2)$   $C_8H_{17}SO_2SCH_2CH_3$ 

$$(11-3)$$

$$CH_3 - CH_3$$

$$CH_3 - CH_3$$

$$(11-5)$$

$$C_2H_5SO_2SCH_2CH_2CN$$

$$(11-6)$$

$$C_2SCH_2CH_2CCH_3$$

[0040] 
$$\times \times (11-7)$$
 CH<sub>3</sub> (11-8)  $C_6H_{1,3}SO_2SCH_2 \longrightarrow C_6H_{1,3}SO_2SCH_2 \longrightarrow C_6H_{1,3$ 

$$\begin{array}{c} \text{(II-9)} & \text{0} \\ \text{C}_{8}\text{H}_{17}\text{SO}_{2}\text{SCH}_{2}\overset{\text{II}}{\text{C}} \end{array}$$

C2H5SO2SCH2CH2SO2CH2CH2SSO2C2H5

[化10]

(III-2)

[0044]

(III - 5) 
$$\bigcirc \bigcirc -SO_2SCH_2CCH_2SSO_2 - \bigcirc \bigcirc$$

$$(III-7) \qquad C_2H_5SO_2SSSO_2C_2H_5$$

$$(III - 8)$$
  $(n)C_3H_7SO_2SSSO_2C_3H_7(n)$ 

$$(111-9)$$

$$\bigcirc -so_2ssso_2 -\bigcirc$$

一般式(1)の化合物、特開昭54-1019号及び英 国特許第972,211号に配載されている方法で容易 に合成できる。

【0045】一般式(Ⅰ)、(ⅠⅠ)又は(ⅠⅠⅠ)で あらわされる化合物はハロゲン化銀1モル当り10・7か 30 ら10-1モル添加するのが好ましい。さらに10-1から 10<sup>-1</sup>、特には10<sup>-1</sup>から10<sup>-1</sup>モル/モルAgの添加 量が好ましい。

【0046】一般式(1)~(111)で表わされる化 合物を製造工程中に添加せしめるのは、写真乳剤に添加 剤を加える場合に通常用いられる方法を適用できる。例 えば、水溶性の化合物は適当な濃度の水溶液とし、水に 水溶または難溶性の化合物は水と混和しうる適当な有機 溶媒、例えばアルコール類、グリコール類、ケトン類、 エステル類、アミド類などのうちで、写真特性に悪い影 40 響を与えない溶媒に溶解し、溶液として、添加すること ができる。

【0047】一般式(I)、(II)又は(III)で 表わされる化合物はハロゲン化銀乳剤の粒子形成中、化 学増感前あるいは後の製造中のどの段階で添加してもよ い。好ましいのは還元増感が施とされる前、あるいは施 とされている時に、化合物が添加される方法である。特 に好ましいのは粒子成長中に添加する方法である。

【0048】あらかじめ反応容器に添加するのもよい

た、水溶性銀塩あるいは水溶性アルカリハライドの水溶 液にあらかじめ一般式(I)~(III)の化合物を添 加しておき、これらの水溶液を用いて粒子形成してもよ い。また粒子形成に伴って一般式(Ⅰ)~(ⅠⅠⅠ)の 化合物の溶液を何回かに分けて添加しても連続して長時 間添加するのも好ましい方法である。

【0049】一般式(1)~(111)で表わされる化 合物のうちで本発明に対して最も好ましい化合物は、一 般式(!)であらわされる化合物である。

【0050】ホールトラップゾーンを粒子内部のみに配 置する他の方法として、酸化剤を使用する方法がある。 酸化剤は無機物であっても、有機物であってもよい。無 機の酸化剤としては、オゾン、過酸化水素、およびその 付加物(例えば、NaBO,・H,O,・3H,O,2 NaCO, · 3H, O, . Na. P, O, · 2H , O, , 2Na, SO, ·H, O, ·H, O)、ベルオ キシ酸塩(例えば、K』S,O。,K,C,O。,K, P, O。), ペルオキシ錯体化合物(例えば、K, [T iO, C, O, ] 3H, O, 4K, SO, ·TiO, ·  $OH \cdot 2H_{2}O, Na, [VOO, (C, O, ), \cdot 6]$ H, O])、過マンガン酸塩(例えば、KMnO。)、 クロム酸塩(例えば、K,Cr,O,)等の酸素酸塩、 沃度や臭素等のハロゲン元素、過ハロゲン酸塩(例え ば、過沃紫酸カリウム)、高原子価の金属の塩(例え が、粒子形成の適当な時期に添加する方が好ましい。ま 50 ば、ヘキサシアノ第二鉄酸カリウム)等がある。また、

有機の酸化剤としては、p-キノン等のキノン類、過酢酸や過安息香酸等の有機過酸化物、活性ハロゲンを放出する化合物(例えば、N-プロムサクシイミド、クロラミンT、クロラミンB)が挙げられる。

【0051】本発明において好ましい酸化剤は、オゾン、過酸化水素およびその付加物、ハロゲン元素、チオスルフォン酸、キノン類であり、特に好ましくは前記一般式(I)~(III)で示されるチオスルフォン酸化合物であり、最も好ましいのは一般式(I)で示される化合物である。

【0052】粒子表面へホールトラップゾーンを配置するには、ホスト粒子の90%以上が形成された以降に前記の還元増感を施せばよい。

【0053】次に、潜像形成性化学増感部位が粒子表面上にエピタキシャル配置された銀塩について説明する。本発明において、化学増感は粒子表面上にエピタキシャル配置された銀塩に少なくとも施されていることが望ましく、エピタキシャル配置された銀塩上に潜像が形成される。

【0054】銀塩エピタキシーのホスト乳剤に対する割合は0.1~25モル%であり、好ましくは0.3~20モル%、更に好ましくは0.5~15モル%である。【0055】本発明における銀塩エピタキシーのホスト乳剤への部位の制限方法について述べる。ホスト粒子のコーナー又はエッジに銀塩エピタキシーを制限するにはホスト粒子に吸着物質を吸着させた後、銀塩をエピタキシー成長させる方法がある。吸着物質としてはシアニン色素やアミノアザインデン類がある。また、別法では低レベルの沃化物をホスト粒子表面に積層させたのち、クロルを含有する銀塩エピタキシーを成長させる方法がある。

[0056] 銀塩エピタキシーはその溶解度がホスト粒子を形成するハロゲン化銀よりも高いことが好ましい。例えば、ヨウ臭化銀ホスト粒子に対してはホストより低い濃度のヨードを含有するヨウ臭化銀、又は臭化銀、塩化銀、塩臭化銀、少量の沃化物を含有する塩化銀又は塩臭化銀が用いられる。

【0057】エピタキシャル成長はホスト粒子を形成するハロゲン化物の溶解性を制限する条件下で行われるのが好ましい。

【0058】ホスト粒子への銀塩エピタキシーの選択部位付着により、像機露光での光子吸収により放出された伝導体電子に関する増感部位競争が減少され、感度が向上することが一般的言われている。すなわち、ホスト粒子の主面の限定された部分へのエピタキシーは、主面の全部もしくはほとんどを覆うエピタキシーよりも効率的である。したがって好ましいのは、ホスト粒子のエッジに実質的に制限されたエピタキシーであり、更に好ましいのはコーナーもしくはその付近に制限されたエピタキシーである。

【0059】本発明に用いられる乳剤はハロゲン化銀面 心立法結晶格子構造に有用であることが知られている通 常のドーパントはいずれも用いることができる。通常の ドーパントにはFe, Co, Ni, Ru, Rh, Pd, Re, Os, Ir, Pt, Au, Hg, Pb, Tlなど

Re, Os, Ir, Pt, Au, Hg, Pb, Tlなど がある。これらのドーパントはホスト乳剤および/また はエピタキシー中に存在させることができる。

【0060】本発明は、支持体上にそれぞれ少なくとも 1層の冑感色性層、緑感色性層、赤感色性層のハロゲン 10 化銀乳剤層が設けられているカラー感光材料に好ましく は適用される。

【0061】この際、ハロゲン化銀乳剤層および非感光性層の層数および層順に特に制限はない。典型的な例としては、支持体上に、実質的に感色性は同じであるが感光度の異なる複数のハロゲン化銀乳剤層から成る感光性層を少なくとも1つ有するハロゲン化銀写真感光材料であり、該感光性層は青色光、緑色光、および赤色光の何れかに感色性を有する単位感光性層であり、多層ハロゲン化銀カラー写真感光材料においては、一般に単位感光性層の配列が、支持体側から順に赤感色性層、緑感色性層、青感色性層の順に設置される。しかし、目的に応じて上記設置順が逆であっても、また同一感色性層中に異なる感光性層が挟まれたような設置順をもとり得る。

【0062】上記のハロゲン化銀感光性層の間および最上層、最下層には各種の中間層等の非感光性層を設けてもよい。

【0063】該中間層には、特開昭61-43748号、同59-113438号、同59-113440号、同61-20037号、同61-20038号に記載されるようなカプラー、DIR化合物等が含まれていてもよく、通常用いられるように混色防止剤を含んでいてもよい。

【0064】各単位感光性層を構成する複数のハロゲン化銀乳剤層は、西独特許第1,121,470号あるいは英国特許第923,045号に記載されるように高感度乳剤層、低感度乳剤層の2層構成を好ましく用いることができる。通常は、支持体に向かって順次感光度が低くなる様に配列するのが好ましく、また各ハロゲン乳剤層の間には非感光性層が設けられていてもよい。また、特開昭57-112751号、同62-206543号、同62-206543号

母、同62-206541号、同62-200350 母、同62-206541号、同62-206543号 等に記載されているように支持体より離れた側に低感度 乳剤層、支持体に近い側に高感度乳剤層を設置してもよい。

【0065】具体例として支持体から最も違い側から、 低感度脅感光性層(BL)/高感度寄感光性層(BH) /高感度緑感光性層(GH)/低感度緑感光性層(G L)/高感度赤感光性層(RH)/低感度赤感光性層 (RL)の順、またはBH/BL/GL/GH/RH/ 50 RLの順、またはBH/BL/GH/GL/RL/RH の順等に設置することができる。

【0066】また特公昭55-34932号に記載され ているように、支持体から最も違い側から青感光性層/ GH/RH/GL/RLの順に配列することもできる。 また特開昭56-25738号、同62-63936号 に記載されているように、支持体から最も違い側から費 感光性層/GL/RL/GH/RHの順に配列すること もできる。

17

【0067】また特公昭49-15495号に記載され ているように上層を最も感光度の高いハロゲン化銀乳剤 10 層、中層をそれよりも低い感光度のハロゲン化銀乳剤 層、下層を中層よりも更に感光度の低いハロゲン化銀乳 剤層を配置し、支持体に向かって感光度が順次低められ た感光度の異なる3層から構成される配列が挙げられ る。このような感光度の異なる3層から構成される場合 でも、特開昭59-202464号に記載されているよ うに、同一感光性層中において支持体より離れた側から 中感度乳剤層/高感度乳剤層/低感度乳剤層の順に配置 されてもよい。

【0068】その他、高感度乳剤層/低感度乳剤層/中 感度乳剤層、あるいは低感度乳剤層/中感度乳剤層/高 感度乳剤層などの順に配置されていてもよい。また、4 層以上の場合にも、上記の如く配列を変えてよい。

【0069】上記のように、それぞれの感光材料の目的 に応じて種々の層構成・配列を選択することができる。 【0070】次に、本発明に用い得る透明磁気配録層に ついて説明する。

【0071】磁気配録層とは、磁性体粒子をパインダー 中に分散した水性もしくは有機溶媒系塗布液を支持体上 に途設したものである。

【0072】磁性体粒子は、γFe,O,などの強磁性 酸化鉄、Co被着γFe,O,、Co被着マグネタイ ト、Co含有マグネタイト、強磁性二酸化クロム、強磁 性金属、強磁性合金、六方晶系のBaフェライト、Sr フェライト、Pbフェライト、Caフェライトなどを使 用できる。Co被着 γ Fe, O, などのCo被着強磁性 酸化鉄が好ましい。形状としては針状、米粒状、球状、 立方体状、板状等いずれでもよい。非表面積ではS。 で20m゚ /g以上が好ましく、30m゚ /g以上が特 に好ましい。強磁性体の飽和磁化(σs)は、好ましく は3.0×10<sup>4</sup>~3.0×10<sup>3</sup> A/mであり、特に 好ましくは4. 0×10°~2. 5×10°A/mであ る。強磁性体粒子を、シリカおよび/またはアルミナや 有機素材による表面処理を施してもよい。さらに、磁性 体粒子は特開平6-161032号に記載された如くそ の表面がシランカップリング剤又はチタンカップリング 剤で処理されてもよい。又特開平4-259911号、 同5-81652号に記載の表面に無機、有機物を被覆 した磁性体粒子も使用できる。

開平4-219569号に記載の熱可塑性樹脂、熱硬化 性樹脂、放射線硬化性樹脂、反応型樹脂、酸、アルカリ 又は生分解性ポリマー、天然物重合体(セルロース誘導 体、糖誘導体など)およびそれらの混合物を使用すると とができる。上記の樹脂のTgは−40℃~300℃、 重量平均分子量は0.2万~100万である。例えばビ ニル系共重合体、セルロースジアセテート、セルロース トリアセテート、セルロースアセテートプロピオネー ト、セルロースアセテートブチレート、セルローストリ プロピオネートなどのセルロース誘導体、アクリル樹 脂、ポリビニルアセタール樹脂を挙げることができ、ゼ ラチンも好ましい。特にセルロースジ (トリ) アセテー トが好ましい。バインダーは、エポキシ系、アジリジン 系、イソシアネート系の架橋剤を添加して硬化処理する ことができる。イソシアネート系の架橋剤としては、ト リレンジイソシアネート、4,4′-ジフェニルメタン ジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、 キシリレンジイソシアネート、などのイソシアネート 類、これらのイソシアネート類とポリアルコールとの反 応生成物 (例えば、トリレンジイソシアネート3 mo 1 とトリメチロールプロパン1molの反応生成物)、及 びこれらのイソシアネート類の縮合により生成したポリ イソシアネートなどがあげられ、例えば特開平6-59 357号に記載されている。

【0074】前述の磁性体を上記パインダー中に分散す

る方法は、特開平6-35092号に記載されている方 法のように、ニーダー、ピン型ミル、アニュラー型ミル などが好ましく併用も好ましい。特開平5-08828 3号に記載の分散剤や、その他の公知の分散剤が使用で 30 きる。磁気記録層の厚みは 0. 1 μm~10 μm、好ま しくは $0.2\mu m \sim 5\mu m$ 、より好ましくは $0.3\mu m$ ~3 µmである。磁性体粒子とパインダーの重量比は好 ましくは0.5:100~60:100からなり、より 好ましくは1:100~30:100である。磁性体粒 子の塗布量は0.005~3g/m²、好ましくは0. 01~2g/m<sup>2</sup>、さらに好ましくは0.02~0.5g/m² である。磁気記録層の透過イエロー濃度は、 0.01~0.50が好ましく、0.03~0.20が より好ましく、0.04~0.15が特に好ましい。磁 気配録層は、写真用支持体の裏面に塗布又は印刷によっ て全面またはストライプ状に設けることができる。磁気 記録層を塗布する方法としてはエアードクター、ブレー ド、エアナイフ、スクイズ、含浸、リバースロール、ト ランスファーロール、グラビヤ、キス、キャスト、スプ レイ、ディップ、パー、エクストリュージョン等が利用 でき、特開平5-341436号等に記載の途布液が好 ましい。

【0075】磁気記録層に、潤滑性向上、カール調節、 帯電防止、接着防止、ヘッド研磨などの機能を合せ持た 【0073】磁性体粒子に用いられるパインダーは、特 50 せてもよいし、別の機能性層を設けて、これらの機能を

付与させてもよく、粒子の少なくとも1種以上がモース 硬度が5以上の非球形無機粒子の研磨剤が好ましい。非 球形無機粒子の組成としては、酸化アルミニウム、酸化 クロム、二酸化珪素、二酸化チタン、シリコンカーバイ ト等の酸化物、炭化珪素、炭化チタン等の炭化物、ダイ アモンド等の微粉末が好ましい。これらの研磨剤は、そ の表面をシランカップリング剤又はチタンカップリング 剤で処理されてもよい。とれらの粒子は磁気記録層に添 加してもよく、また磁気配録層上にオーバーコート (例 えば保護層、潤滑剤層など)しても良い。との時使用す るパインダーは前述のものが使用でき、好ましくは磁気 記録層のバインダーと同じものがよい。磁気記録層を有 する感材については、米国特許第5,336,589 号、同第5, 250, 404号、同第5, 229, 25 9号、同第5, 215, 874号、欧州特許第466. 130号に記載されている。

【0076】上述の磁気記録層を有する感光材料は経時 保存性(感度上昇、カブリ増加)が悪化するという欠点 があるが、前記した本発明により、この経時保存性が改 良される。

【0077】写真乳剤中のハロゲン化銀粒子は、立方 体、八面体、十四面体のような規則的な結晶を有するも の、球状、板状のような変則的な結晶形を有するもの、 双晶面などの結晶欠陥を有するもの、あるいはそれらの 複合形でもよいが、平板状粒子が好ましい。

【0078】ハロゲン化銀の粒径は、約0.2μm以下 の微粒子でも投影面積直径が約10μmに至るまでの大 サイズ粒子でもよく、多分散乳剤でも単分散乳剤でもよ い。本発明に使用できるハロゲン化銀写真乳剤は、例え ばリサーチ・ディスクロージャー(RD)No.176 43(1978年12月), 22~23頁、"1. 乳剤 製造(Emulsion preparation a nd types)"、及び同No. 18716 (19 79年11月), 648頁、同No. 307105 (1 989年11月), 863~865頁、及びグラフキデ 著「写真の物理と化学」、ポールモンテル社刊 (P. G lafkides, Chimie et Physiq ue Photographique, Paul Mo ntel, 1967)、ダフィン着「写真乳剤化学」、 フォーカルプレス社刊 (G. F. Duffin, Pho tographic Emulsion Chemis try (Focal Press, 1966))、ゼリ クマン薯「写真乳剤の製造と塗布」、フォーカルプレス 社刊(V. L. Zelikman et al., Ma king and Coating Photogra phic Emulsion, Focal Pres s. 1964) などに記載された方法を用いて調製する ととができる。

【0079】米国特許第3,574,628号、同第

48号などに記載された単分散乳剤も好ましい。

【0080】また、アスペクト比が約2以上であるよう な平板状粒子も本発明に好ましく用いることができる。 【0081】以下に平板状ハロゲン化銀粒子(以下「平 板粒子」という)についてさらに詳細に説明する。

【0082】アスペクト比とは、2つの対向する平行な 主平面の円相当直径(該主平面と同じ投影面積を有する 円の直径)を主平面の距離(すなわち粒子の厚み)で割 った値として定義され、個々の粒子のアスペクト比の数 平均の平均値を用いる。

【0083】本発明の平板粒子のアスペクト比は、2以 上50以下であることが好ましい。5以上40以下であ ることがより好ましく、さらには8以上40以下が好ま しい。

【0084】本発明においては、平板粒子は粒子サイズ 分布の相対標準偏差は35%以下であることが好まし い。ととでいう相対標準偏差とは、該平板粒子の投影面 **積の円相当直径のバラツキ(標準偏差)を、骸平板粒子** の投影面積の円相当直径の平均値で割った値に100を 20 乗じた値である。

【0085】ハロゲン化銀粒子の粒子形態が揃い、かつ 粒子サイズのバラツキが小さい粒子群からなるハロゲン 化銀乳剤の粒子サイズ分布はほとんど正規分布を示し、 標準偏差を容易に求めることができる。平板粒子の粒子 サイズ分布の相対標準偏差は30%以下であることが好 ましく、25%以下であることがより好ましい。

【0086】平板粒子の直径(円相当)は0.10~3 μm、好ましくは0. 15~2 μmである。

【0087】粒子厚みは、0.05~0.5µmである 30 Cとが好ましく、0.08~0.3 μmであることがさ ろに好ましい。

【0088】粒子直径、粒子厚みの測定は米国特許第 4,434,226号に記載の方法の如く粒子の電子顕 微鏡写真より求めることができる。

【0089】平板粒子は、平均円相当直径の値を平均厚 みの2乗の値で割った値(特開平3-135335号に ECD/t'として定義された値(以後平板化率と呼 ぶ)が5以上であり、好ましくは10以上、さらに好ま しくは25以上であり250以下である。

【0090】ハロゲン化銀粒子は、ゼラチンを保護コロ イドとして調製される。ゼラチンはアルカリ処理が通常 よく用いられる。特に不純物イオンや不純物を除去した 脱イオン処理や限外ろ過処理を施したアルカリ処理ゼラ チンを用いる事が好ましい。アルカリ処理ゼラチンの 他、酸処理ゼラチン、フタル化ゼラチンやエステル化ゼ ラチンの様な誘導体ゼラチン、低分子量ゼラチン (分子) 量1000~8万で、酵素で分解したゼラチン、酸及び /またはアルカリで加水分解したゼラチン、熱で分解し たゼラチンが含まれる)、高分子量ゼラチン(分子量1 3.655,394号および英国特許第1.413,7 50 1万~30万)、メチオニン含量が50μモル/g以下

のゼラチン、チロシン含量が20μモル/g以下のゼラ チン、酸化処理ゼラチン、メチオニンがアルキル化によ って不活性化したゼラチンを用いることができる。二種 類以上のゼラチン混合物を用いてもよい。粒子形成工程 で用いられるゼラチンの量は、一般に1~60g/銀モ ル、好ましくは3~40g/銀モルである。粒子形成工 程以降の工程、例えば化学増感工程におけるゼラチンの ・濃度は、1~100g/銀モルであることが好ましく、 1~70g/銀モルであることが、さらに好ましい。 【0091】粒子のハロゲン組成は任意である。例え ば、塩化銀、臭化銀、ヨウ化銀、塩臭化銀、ヨウ臭化 銀、塩ヨウ臭化銀、塩ヨウ化銀およびこれらの混合物の 任意のハロゲン化銀が使用できる。本発明の乳剤を赤感 層や緑感層に使用する場合は、色素正孔を粒子内部に迅 速に移動させるために、粒子表面ヨードが5モル%以上 20モル%未満であることが望ましい。粒子表面のヨー

21

【0092】単分散平板状粒子の調製については、特開昭63-11928号に記載がある。単分散六角形平板状粒子については、特開昭63-151618号に記載がある。円形単分散平板状粒子乳剤については、特開平1-131541号に記載がある。また、特開平2-838号には、全投影面積の95%以上が主平面に平行な二枚の双晶面を持つ平板状粒子で占められており、かつ該平板状粒子のサイズ分布が単分散である乳剤が開示されている。欧州特許第514742A号には、ポリアルキレンオキサイドブロックコポリマーを用いて調製された粒子サイズの変動係数が10%以下の平板状粒子乳剤が開示されている。

ド含有率はESCAを用いて測定することができる。

【0093】平板状粒子は、その主表面が(100)と(111)のものが知られており、本発明の技術は両方に適用できる。前者については、臭化銀に関して米国特許第4063951号および特開平5-281640号に記載があり、塩化銀に関して欧州特許第0534395A1号および米国特許第5264337号に記載がある。後者の平板状粒子は、上記の双晶面を一枚以上有する種々の形状を有する粒子であり、塩化銀に関しては、米国特許第4399215号、同第4983508号、同第5183732号、特開平3-137632号および同3-116113号に記載がある。

【0094】ハロゲン化銀粒子は、転位線を粒子内に有してもよい。ハロゲン化銀粒子中に転位をコントロールして導入する技術に関しては、特開昭63-220238号に記載がある。この公報の記載によれば、平均粒子直径/粒子厚み比が2以上の平板状ハロゲン化銀粒子の内部に特定の高ヨード相を設け、その外側を該高ヨード相よりもヨード含有率が低い相で覆うことによって転位を導入することができる。この転位の導入により、感度の上昇、保存性の改善、潜像安定性の向上、圧力カブリの減少等の効果が得られる。この公報記載の発明によれ50

ば、転位は主に平板状粒子のエッジ部に導入される。また、中心部に転位が導入された平板状粒子については、米国特許第5238796号に記載がある。さらに、特開平4-348337号には、内部に転位を有する正常晶粒子が開示されている。同公報には、正常晶粒子に塩化銀または塩臭化銀のエピタキシーを生成し、そのエピタキシーを物理熱成および/またはハロゲンによるコンバーションによって転位を導入できることが開示されている。このような転位の導入によって、感度の上昇およ10 び圧力カブリの減少という効果が得られる。

【0095】ハロゲン化銀粒子中の転位線は、例えば、 J. F. Hamilton, Photo. Sci. En g. 11, 57 (1967) や、T. Shiozaw a, J. Soc. Photo. Sci. Japan 3 5,213(1972)に記載の、低温での透過型電子 顕微鏡を用いた直接法により観察することができる。す なわち、乳剤から転位が発生するほどの圧力をかけない ように注意して取り出したハロゲン化銀粒子を、電子顕 微鏡観察用のメッシュにのせ、電子線による損傷(プリ ントアウト)を防ぐように試料を冷却した状態で透過法 により観察を行なう。この時、粒子の厚みが厚いほど、 電子線が通過しにくくなるので、髙圧型(0.25μm の厚さの粒子に対し200k v以上)の電子顕微鏡を用 いた方がより鮮明に観察することができる。このような 方法により得られた粒子の写真により、主平面に対し垂 直な面から見た場合の各粒子についての転位線の位置お よび数を求めることができる。

【0096】本発明は、ハロゲン化銀粒子のうち、50%以上の個数の粒子が一粒子当り10本以上の転位線を含む場合に特に効果がある。

【0097】ハロゲン化銀乳剤は、通常、物理熱成、化学熱成および分光増感を行ったものを使用する。このような工程で使用される添加剤はリサーチ・ディスクロージャーNo. 17643、同No. 18716および同No. 307105に記載されており、その該当箇所を後掲の表にまとめた。

【0098】本発明の感光材料には、感光性ハロゲン化銀乳剤の粒子サイズ、粒子サイズ分布、ハロゲン組成、粒子の形状、感度の少なくとも1つの特性の異なる2種類以上の乳剤を、同一層中に混合して使用することができる。

【0099】米国特許第4,082,553号に記載の粒子表面をかぶらせたハロゲン化銀粒子、米国特許第4,626,498号、特開昭59-214852号に記載の粒子内部をかぶらせたハロゲン化銀粒子、コロイド銀を感光性ハロゲン化銀乳剤層および/または実質的に非感光性の親水性コロイド層に好ましく使用できる。粒子内部または表面をかぶらせたハロゲン化銀粒子とは、感光材料の未露光部および露光部を問わず、一様に(非像様に)現像が可能となるハロゲン化銀粒子のこと

をいう。粒子内部または表面をかぶらせたハロゲン化銀 粒子の調製法は、米国特許第4,626,498号、特 開昭59-214852号に記載されている。

【0100】粒子内部がかぶらされたコア/シェル型ハ ロゲン化銀粒子の内部核を形成するハロゲン化銀は、同 一のハロゲン組成をもつものでも異なるハロゲン組成を もつものでもよい。粒子内部または表面をかぶらせたハ ロゲン化銀としては、塩化銀、塩臭化銀、沃臭化銀、塩 沃臭化銀のいずれをも用いることができる。これらのか ぶらされたハロゲン化銀粒子の粒子サイズには特別な限 10 定はないが、平均粒子サイズとしては0.01~0.7  $5 \mu m$ 、特に $0.05 \sim 0.6 \mu m$ が好ましい。また、 粒子形状については特に限定はないが、規則的な粒子で もよく、また、多分散乳剤でもよいが、単分散(ハロゲ ン化銀粒子の重量または粒子数の少なくとも95%が平 均粒子径の±40%以内の粒子径を有するもの)である ことが好ましい。

【0101】本発明には、非感光製微粒子ハロゲン化銀 を使用することが好ましい。非感光製微粒子ハロゲン化 銀とは、色素画像を得るための像様露光時においては感 20 記載されており、下記の表に関連する記載箇所を示し 光せずに、その現像処理において実質的に現像されない ハロゲン化銀微粒子であり、あらかじめカブラされてい ないほうが好ましい。微粒子ハロゲン化銀は、臭化銀の\*

\* 含有率が0~100モル%であり、必要に応じて塩化銀 および/または沃化銀を含有してもよい。好ましくは沃 化銀を0.5~10モル%含有するものである。微粒子 ハロゲン化銀と、平均粒径(投影面積の円相当直径の平 均値) が0.01~0.5 µmが好ましく、0.02~ 0. 2μmがより好ましい。

【0102】微粒子ハロゲン化銀は、通常の感光性ハロ ゲン化銀と同様の方法で調製できる。ハロゲン化銀粒子 の表面は、光学的に増感される必要はなく、また分光増 感も不要である。ただし、これを塗布液に添加するのに 先立ち、あらかじめトリアゾール系、アザインデン系、 ベンゾチアゾリウム系、もしくはメルカブト系化合物ま たは亜鉛化合物などの公知の安定剤を添加しておくこと が好ましい。との微粒子ハロゲン化銀粒子含有層に、コ ロイド銀を含有させることができる。

【0103】本発明の感光材料の塗布銀量は、10g/  $m^2$  以下が好ましく、 $6 g/m^2$  以下がさらに好まし

【0104】本発明に使用できる写真用添加剤もRDに

[0105]

添加剤の種類	RD17643	RD18716	RD307105
	(1978年12月)	(1979年11月)	(1989年11月)
1. 化学增感剤	23頁	6 4 8 頁右欄	866頁
2. 感度上昇剤		6 4 8 頁右棡	
3. 分光增感剤	23~24頁	6 4 8 頁右欄	866~868頁
強色增感剤		~649頁右欄	
4. 增 白 剤	24頁	6 4 7 頁右欄	868頁
5. 光吸収剤、	25~26頁	6 4 9 頁右欄	873頁
フィルター染料、		~650頁左欄	
紫外線吸収剤			
6、パインダー	26頁	651 質左欄	873~874頁
7. 可塑剤、潤滑剤、	27頁	6 5 0 頁右欄	876頁
8. 塗布助剤、	26~27頁	650頁右欄	875~876買
表面活性剤			
9.スタチツク	27買	650頁右欄	876~877頁
防止剤			
10. マツト剤			878~879買

本発明の感光材料には種々の色素形成カプラーを使用す ることができるが、以下のカプラーが特に好ましい。 イエローカプラー:欧州特許第502,424A号の式 (1), (11)で表わされるカプラー;欧州特許第5 13,496A号の式(1),(2)で表わされるカブ ラー (特に18頁のY-28):欧州特許第568,0 37A号のクレーム1の式(I)で表わされるカプラ ー:米国特許第5.066.576号のカラム1の45 ~55行の一般式(I)で表わされるカブラー;特開平 4-274425の段落0008の一般式(I)で表わ 50

されるカプラー; 欧州特許第498, 381A1号の4 **0頁のクレーム 1 に記載のカプラー(特に 1 8頁のD-**35):欧州特許第447,969A1号の4買の式 (Y)で表わされるカプラー(特にY-1(17買)、 Y-54(41頁));米国特許第4,476,219 号のカラム7の36~58行の式(II)~(IV)で 表わされるカプラー(特に「【-17、19(カラム1 7), II-24 (カラム19))。 マゼンタカプラー:特開平3-39737号(L-57 (11頁右下), L-68(12頁右下), L-77

(13頁右下): 欧州特許第456, 257号の (A-4)-63(134頁), [A-4]-73, -75 (139頁);欧州特許第486,965号のM-4, -6 (26頁), M-7 (27頁);欧州特許第57 1, 959A号のM-45(19頁);特開平5-20 4106号の(M-1)(6頁);特開平4-3626 31号の段落0237のM-22。

シアンカプラー:特開平4-204843号のCX-1, 3, 4, 5, 11, 12, 14, 15 (14~16 頁):特開平4-43345号のC-7, 10(35 頁), 34, 35 (37頁), (I-1), (I-1 7) (42~43頁);特開平6-67385号の請求 項1の一般式(la)または(lb)で表わされるカブ ラー。

ポリマーカプラー:特開平2-44345号のP-1, P-5(11頁)。

【0106】発色色素が適度な拡散性を有するカブラー としては、米国特許第4.366.237号、英国特許 第2, 125, 570号、欧州特許第96, 873B 号、西独国特許第3, 234, 533号に記載のものが 20 わされる化合物(特にカラム25~36のY-1~Y-好ましい。

【0107】発色色素の不要吸収を補正するためのカブ ラーは、欧州特許第456, 257A1号の5頁に記載 の式(CI), (CII), (CIII), (CIV) で表わされるイエローカラードシアンカプラー(特に8 4頁のYC-86)、該欧州特許に記載のイエローカラ ードマゼンタカプラーExM-7(202頁)、EX-1 (249頁)、EX-7 (251頁)、米国特許第 4,833,069号に配載のマゼンタカラードシアン カプラーCC-9(カラム8)、CC-13(カラム1 0)、米国特許第4,837,136号の(2)(カラ ム8)、国際特許第92/11575号のクレーム1の 式(A)で表わされる無色のマスキングカプラー(特に 36~45頁の例示化合物)が好ましい。

【0108】現像主薬酸化体と反応して写真的に有用な 化合物残基を放出する化合物(カプラーを含む)として は、以下のものが挙げられる。

現像抑制剤放出化合物:欧州特許第378,236A1 号の11頁に記載の式(I), (II), (III), (IV) で表わされる化合物(特にT-101(30) 頁), T-104(31頁), T-113(36頁), T-131(45頁), T-144(51頁), T-1 58 (58頁)), 欧州特許第436, 938A2号の 7頁に記載の式(1)で表わされる化合物(特にD-4 9 (51頁))、欧州特許第568, 037A号の式 (1)で表わされる化合物(特に(23)(11 頁))、欧州特許第440、195A2号の5~6頁に 記載の式(I), (II), (III)で表わされる化

| 漂白促進剤放出化合物:欧州特許第310.125A2 | 50 | II-15,特にI-46。

合物(特に29頁のI-(1))。

号5頁の式(1),(1))で表わされる化合物(特に 61頁の(60), (61))及び特開平6-5941 1号請求項1の式(1)で表わされる化合物(特に (7)(7頁))。

26

リガンド放出化合物:米国特許第4,555,478号 のクレーム1に記載のLIG-Xで表わされる化合物 (特にカラム12の21~41行目化合物)。

ロイコ色素放出化合物:米国特許第4,749,641 号のカラム3~8の化合物1~6。

10 蛍光色素放出化合物:米国特許第4,774,181号 のクレーム 1のCOUP-DYEで表わされる化合物 (特にカラム7~10の化合物1~11)。

現像促進剤又はカブラセ剤放出化合物:米国特許第4. 656,123号のカラム3の式(1)、(2)、

(3)で表わされる化合物(特にカラム25の(I-2) 2))及び欧州特許第450,637A2号の75買3 6~38行目のEx2K-2。

離脱して初めて色素となる基を放出する化合物:米国特 **許第4**,857,447号のクレーム1の式(I)で表

【0109】カプラー以外の添加剤としては、以下のも のが好ましい。

油溶性有機化合物の分散媒:特開昭62-215272 号のP-3,5,16,19,25,30,42,4 9, 54, 55, 66, 81, 85, 86, 93 (14 0~144頁)。

油溶性有機化合物の含浸用ラテックス:米国特許第4, 199、363号に記載のラテックス。

30 現像主薬酸化体スカベンジャー:米国特許第4, 97 8,606号のカラム2の54~62行の式(I)で表 わされる化合物(特に I-, (1), (2), (6), (12) (カラム4~5)、米国特許第4, 923, 7 87号のカラム2の5~10行の式 (特に化合物 1 (カ ラム3)。

ステイン防止剤:欧州特許第298321A母の4頁3 0~33行の式(1)~(111),特に1-47,7 2, [1]-1, 27(24~48頁)。

褪色防止剤:欧州特許第298321A号のA-6. 40 7, 20, 21, 23, 24, 25, 26, 30, 3 7, 40, 42, 48, 63, 90, 92, 94, 16 4 (69~118頁), 米国特許第5, 122, 444 号のカラム25~38の11-1~111-23, 特に III-10, EP471347Aの8~12頁のI-1~111-4, 特に11-2, 米国特許第5, 13 9,931号のカラム32~40のA-1~48,特に A = 39, 42.

発色増強剤または混色防止剤の使用量を低減させる素 材:欧州特許第41132A号の5~24頁のI-1~ ホルマリンスカベンジャー: 欧州特許第477932A 号の24~29頁のSCV-1~28. 特にSCV-8。

硬膜剤:特開平1-214845号の17頁のH-1. 4,6,8,14,米国特許第4,618,573号のカラム13~23の式(VII)~(XII)で表わされる化合物(H-1~54),特開平2-214852号の8頁右下の式(6)で表わされる化合物(H-1~76),特にH-14,米国特許第3,325,287号のクレーム1に記載の化合物。

現像抑制剤プレカーサー;特開昭62-168139号のP-24,37,39(6~7頁),米国特許第5,019,492号のクレーム1に記載の化合物,特にカラム7の28,29.

防腐剤、防黴剤:米国特許第4,923,790号のカラム3~15のI-1~III-43,特にII-1,9,10,18,III-25.

安定剤、かぶり防止剤:米国特許第4,923,793号のカラム6~16のI-1~(14),特にI-1,60,(2),(13),米国特許第4,952,483号のカラム25~32の化合物1~65,特に36.化学増感剤:トリフェニルホスフィンセレニド,特開平5-40324号の化合物50.

染料:特開平3-156450号の15~18頁のal~b-20, 特にa-1, 12, 18, 27, 35, 36, b-5, 27~29頁のV-1~23, 特にV-1. 欧州特許第445627A号の33~55頁のF-I-1~F-II-43. 特にF-I-11. F-II -8, EP457153Aの17~28頁のIII-1 ~36. 特に111-1, 3, 国際特許第88/047 94号の8~26のDye-1~124の微結晶分散 体,欧州特許第319999A号の6~11頁の化合物 1~22,特に化合物1,欧州特許第519306A号 の式(1)ないし(3)で表わされる化合物D-1~8 7 (3~28頁), 米国特許第4, 268, 622号の 式(1)で表わされる化合物1~22(カラム3~1 0), 米国特許第4, 923, 788号の式(1)で表 わされる化合物(1)~(31)(カラム2~9). UV吸収剤:特開昭46-3335号の式(1)で表わ される化合物(18b)~(18r), 101~427 (8~9頁), 欧州特許第520938A号の式(I) で表わされる化合物(3)~(66)(10~44頁) 及び式(||||) で表わされる化合物 HBT-1~10 (14頁), 欧州特許第521823A号の式(I)で 表わされる化合物(1)~(31)(カラム2~9)。 【0110】本発明は、B/W感光材料をはじめとし、 一般用もしくは映画用のカラーネガフィルム、スライド 用もしくはテレビ用のカラー反転フィルム、カラーペー バー、カラーポジフィルムおよびカラー反転ペーパーの ような種々のカラー感光材料に適用することができる。

また、特公平2-32615号、実公平3-39784 号に記載されているレンズ付きフィルムユニット用に好 適である。

【0111】本発明の感光材料は、乳剤層を有する側の 全親水性コロイド層の膜厚の総和が28μm以下である ことが好ましく、23μm以下がより好ましく、18μ m以下が更に好ましく、16μm以下が特に好ましい。 また膜彫潤速度T1,12 は30秒以下が好ましく、20秒 以下がより好ましい。 T₁/2 は、発色現像液で30℃、 3分15秒処理した時に到達する最大膨潤膜厚の90% を飽和膜厚としたとき、膜厚そのものが1/2に到達す るまでの時間と定義する。膜厚は、25℃相対湿度55 %調湿下(2日)で測定した膜厚を意味し、 T,,, は、 エー・グリーン(A. Green)らのフォトグラフィ ック・サイエンス・アンド・エンジニアリング (Pho togr. Sci. Eng), 19卷, 2, 124~1 29頁に記載の型のスエロメーター(膨潤計)を使用す ることにより測定できる。 T・ノ・。 は、バインダーとして のゼラチンに硬膜剤を加えること、あるいは塗布後の経 20 時条件を変えることによって調整することができる。ま た、彫潤率は150~400%が好ましい。彫潤率と は、さきに述べた条件下での最大膨潤膜厚から、式: (最大膨潤膜厚-膜厚)/膜厚により計算できる。

【0112】本発明の感光材料は、乳剤層を有する側の反対側に、乾燥膜厚の総和が2μm~20μmの親水性コロイド層(バック層と称す)を設けることが好ましい。このバック層には、前述の光吸収剤、フィルター染料、紫外線吸収剤、スタチック防止剤、硬膜剤、バインダー、可塑剤、潤滑剤、塗布助剤、表面活性剤を含有さ30 せることが好ましい。このバック層の膨潤率は150~500%が好ましい。

【0113】本発明の感光材料は、前述のRD. No. 17643の28~29頁、同No. 18716の651左欄~右欄、および同No. 307105の880~881頁に記載された通常の方法によって現像処理することができる。

【0114】次に、本発明に使用されるカラーネガフィルム用の処理液について説明する。本発明に使用される発色現像液には、特開平4-121739号の第9頁右上欄1行〜第11頁左下櫃4行に記載の化合物を使用することができる。特に迅速な処理を行う場合の発色現像主薬としては、2-メチルー4-〔N-エチルーN-(2-ヒドロキシエチル)アミノ〕アニリン、2-メチルー4-〔N-エチルーN-(3-ヒドロキシブロピル)アミノ〕アニリン、2-メチルー4-〔N-エチルーN-(4-ヒドロキシブチル)アミノ〕アニリンが好ましい。

【0115】これらの発色現像主薬は発色現像液1リットルあたり0.01~0.08モルの範囲で使用するこ 50 とが好ましく、特には0.015~0.06モル、更に は0.02~0.05モルの範囲で使用することが好ま しい。また発色現像液の補充液には、この濃度の1.1 ~3倍の発色現像主薬を含有させておくことが好まし く、特に1.3~2.5倍を含有させておくことが好ま しいる

【0116】発色現像液の保恒剤としては、ヒドロキシ ルアミンが広範に使用できるが、より高い保恒性が必要 な場合は、アルキル基やヒドロキシアルキル基、スルホ アルキル基、カルボキシアルキル基などの置換基を有す るヒドロキシルアミン誘導体が好ましく、具体的には N. N-ジ (スルホエチル) ヒドロキシルアミン、モノ メチルヒドロキシルアミン、ジメチルヒドロキシルアミ ン、モノエチルヒドロキシルアミン、ジエチルヒドロキ シルアミン、N, N-ジ(カルボキシエチル)ヒドロキ シルアミンが好ましい。上記の中でも、特にN、N-ジ (スルホエチル) ヒドロキシルアミンが好ましい。これ らはヒドロキシルアミンと併用してもよいが、好ましく はヒドロキシルアミンの代わりに、1種または2種以上 使用することが好ましい。

【0117】保恒剤は1リットルあたり0.02~0. 2 モルの範囲で使用することが好ましく、特に0.03 ~0.15モル、更には0.04~0.1モルの範囲で 使用することが好ましい。また補充液においては、発色 現像主薬の場合と同様に、母液(処理タンク液)の1. 1~3倍の濃度で保恒剤を含有させておくことが好まし

【0118】発色現像液には、発色現像主薬の酸化物の タール化防止剤として亜硫酸塩が使用される。亜硫酸塩 は1リットル当り0.01~0.05モルの範囲で使用 することが好ましく、特には0.02~0.04モルの 範囲が好ましい。補充液においては、これらの1、1~ 3倍の濃度で使用することが好ましい。

【0119】また、発色現像液のpHは9.8~11. 0の範囲が好ましいが、特には10.0~10.5が好 ましく、また補充液においては、これらの値から0.1 ~1.0の範囲で高い値に設定しておくことが好まし い。このようなpHを安定して維持するには、炭酸塩、 リン酸塩、スルホサリチル酸塩、ホウ酸塩などの公知の 緩衝剤が使用される。

【0120】発色現像液の補充量は、感光材料 1 m<sup>2</sup> 当 40 り80~1300ミリリットルが好ましいが、環境汚濁 負荷の低減の観点から、より少ない方が好ましく、具体 的には80~600ミリリットル、更には80~400 ミリリットルが好ましい。

【0121】発色現像液中の臭化物イオン濃度は、通 常、1リットル当り0.01~0.06モルであるが、 感度を保持しつつカブリを抑制してディスクリミネーシ ョンを向上させ、かつ、粒状性を良化させる目的から は、1リットルあたり0.015~0.03モルに設定 することが好ましい。奥化物イオン濃度をこのような範 50  $V_{f 1}:1\,{
m m}^2$  の感光材料に対する漂白能を有する補充液

囲に設定する場合に、補充液には下配の式で算出した奥 化物イオンを含有させればよい。ただし、こが負になる 時は、補充液には臭化物イオンを含有させないことが好 ましい。

[0122]C = A - W/V

C:発色現像補充液中の臭化物イオン濃度(モル/リッ トル)

A:目標とする発色現像液中の臭化物イオン濃度(モル **/**リットル)

10 W: 1 m<sup>2</sup> の感光材料を発色現像した場合に、感光材料 から発色現像液に溶出する臭化物イオンの量(モル) V: 1 m² の感光材料に対する発色現像補充液の補充量 (リットル)

また、補充量を低減した場合や、高い臭化物イオン濃度 に設定した場合、感度を高める方法として、1-フェニ ルー3-ピラゾリドンや1-フェニルー2-メチルー2 -ヒドロキシメチル-3-ピラゾリドンに代表されるピ ラゾリドン類や3、6-ジチア-1、8-オクタンジオ ールに代表されるチオエーテル化合物などの現像促進剤 20 を使用することも好ましい。

【〇123】本発明における漂白能を有する処理液に は、特開平4-125558号の第4頁左下欄16行~ 第7頁左下欄6行に記載された化合物や処理条件を適用 することができる。

【0124】漂白剤は酸化還元電位が150mV以上の ものが好ましいが、その具体例としては特開平5-72 694号、同5~173312号に記載のものが好まし く、特に1,3-ジアミノプロパン四酢酸、特開平5-173312号第7頁の具体例1の化合物の第二鉄錯塩 30 が好ましい。

【0125】また、漂白剤の生分解性を向上させるに は、特開平4-251845号、同4-268552 号、欧州特許第588,289号、同第591,934 号、特開平6-208213号に記載の化合物第二鉄錯 塩を漂白剤として使用することが好ましい。これらの漂 白剤の濃度は、漂白能を有する液1リットル当り0.0 5~0.3モルが好ましく、特に環境への排出量を低減 する目的から、0.1モル~0.15モルで設計すると とが好ましい。また、漂白能を有する液が漂白液の場合 は、1リットル当り0.2モル~1モルの奥化物を含有 させることが好ましく、特に0.3~0.8モルを含有 させることが好ましい。

【0126】漂白能を有する液の補充液には、基本的に 以下の式で算出される各成分の濃度を含有させる。とれ により、母液中の濃度を一定に維持することができる。

 $[0127]C_{\kappa} = C_{\tau} \times (V_1 + V_2) / V_1 + C_{\rho}$ 

C。:補充液中の成分の濃度

C<sub>τ</sub>:母液(処理タンク液)中の成分の濃度

C。:処理中に消費された成分の濃度

の補充量(ミリリットル)

V<sub>2</sub> : 1 m<sup>2</sup> の感光材料による前浴からの持ち込み量 (ミリリットル)

31

その他、漂白液にはpH緩衝剤を含有させることが好ましく、特にコハク酸、マレイン酸、マロン酸、グルタル酸、アジピン酸など、臭気の少ないジカルボン酸を含有させることが好ましい。また、特開昭53-95630号、RDNo.17129、米国特許第3,893,858号に記載の公知の漂白促進剤を使用することも好ましい。

【0128】漂白液には、感光材料1m² あた当り50~1000ミリリットルの漂白補充液を補充することが好ましく、特には80~500ミリリットル、さらには100~300ミリリットルの補充をすることが好ましい。さらに漂白液にはエアレーションを行なうことが好ましい。

【0129】定替能を有する処理液については、特開平4-125558号の第7頁左下欄10行〜第8頁右下欄19行に記載の化合物や処理条件を適用することができる。

【0130】特に、定籍速度と保恒性を向上させるために、特開平6-301169の一般式(I)と(II)で表される化合物を、単独あるいは併用して定着能を有する処理液に含有させることが好ましい。またp-トルエンスルフィン酸塩をはじめ、特開平1-224762号に記載のスルフィン酸を使用することも、保恒性の向上の上で好ましい。

【0131】源白能を有する液や定着能を有する液には、脱銀性の向上の観点からカチオンとしてアンモニウムを用いることが好ましいが、環境汚染低減の目的から 30 は、アンモニウムを減少或いはゼロにする方が好ましい。

【0132】源白、漂白定着、定着工程においては、特 開平1-309059号に記載のジェット撹拌を行なう ととが特に好ましい。

【0133】漂白定着また定着工程における補充液の補充量は、感光材料1m<sup>2</sup> あたり100~1000ミリリットルであり、好ましくは150~700ミリリットル、特に好ましくは200~600ミリリットルである。

【0134】 漂白定着や定着工程には、各種の銀回収装置をインラインやオフラインで設置して銀を回収するととが好ましい。インラインで設置することにより、液中の銀濃度を低減して処理できる結果、補充量を減少させることができる。また、オフラインで銀回収して残液を補充液として再利用することも好ましい。

【0135】漂白定着工程や定着工程は複数の処理タンクで構成することができ、各タンクはカスケード配管して多段向流方式にすることが好ましい。現像機の大きさとのバランスから、一般には2タンクカスケード構成が

効率的であり、前段のタンクと後段のタンクにおける処理時間の比は、 $0.5:1\sim1:0.5$ の範囲にするととが好ましく、特には $0.8:1\sim1:0.8$ の範囲が好ましい。

【0136】漂白定着液や定着液には、保恒性の向上の 観点から金属錯体になっていない遊離のキレート剤を存 在させることが好ましいが、これらのキレート剤として は、漂白液に関して記載した生分解性キレート剤を使用 することが好ましい。

10 【0137】水洗および安定化工程に関しては、上記の特開平4-125558号、第12頁右下欄6行〜第13頁右下欄16行に記載の内容を好ましく適用することができる。特に、安定液にはホルムアルデヒドに代わって欧州特許第504、609号、同第519、190号に記載のアゾリルメチルアミン類や特開平4-362943号に記載のN-メチロールアゾール類を使用することや、マゼンタカプラーを二当量化してホルムアルデヒドなどの画像安定化剤を含まない界面活性剤の液にすることが、作業環境の保全の観点から好ましい。

20 【 0 1 3 8 】また、感光材料に塗布された磁気記録層へ のゴミの付着を軽減するには、特開平6 - 2 8 9 5 5 9 号に記載の安定液が好ましく使用できる。

【0139】水洗および安定液の補充量は、感光材料1m<sup>3</sup> あた当り80~1000ミリリットルが好ましく、特には100~500ミリリットル、さらには150~300ミリリットルが、水洗または安定化機能の確保と環境保全のための廃液減少の両面から好ましい範囲である。このような補充量で行なう処理においては、バクテリアや黴の繁殖防止のために、チアベンダゾール、1、2 - ベンゾイソチアゾリン-3 - オンのような公知の防黴剤やゲンタマイシンのような抗生物質、イオン交換樹脂等によって脱イオン処理した水を用いることが好ましい。脱イオン水と防菌剤や抗生物質は、併用することがより効果的である。

【0140】また、水洗または安定液タンク内の液は、特開平3-46652号、同3-53246号、同3-55542号、同3-121448号、同3-126030号に配載の逆浸透膜処理を行なって補充量を減少さ40 せることも好ましく、この場合の逆浸透膜は、低圧逆浸透膜であることが好ましい。

【0141】本発明における処理においては、発明協会公開技報、公技番号94-4992に開示された処理液の蒸発補正を実施することが特に好ましい。特に第2頁の(式-1)に基づいて、現像機設置環境の温度及び湿度情報を用いて補正する方法が好ましい。蒸発補正に使用する水は、水洗の補充タンクから採取することが好ましく、その場合は水洗補充水として脱イオン水を用いることが好ましい。

50 【0142】本発明に用いられる処理剤としては、上記

公開技報の第3頁右欄15行から第4頁左欄32行に記載のものが好ましい。また、これに用いる現像機としては、第3頁右欄の22行から28行に記載のフィルムプロセサーが好ましい。

【0143】本発明を実施するに好ましい処理剤、自動現像機、蒸発補正方式の具体例については、上配の公開技報の第5頁右欄11行から第7頁右欄最終行までに記載されている。

【0144】本発明に使用される処理剤の供給形態は、使用液状態の濃度または濃縮された形の液剤、あるいは顆粒、粉末、錠剤、ペースト状、乳液など、いかなる形態でもよい。とのような処理剤の例として、特開昭63-17453号には低酸素透過性の容器に収納した液剤、特開平4-19655号、同4-230748号には真空包装した粉末あるいは顆粒、特開平4-221951号には水溶性ポリマーを含有させた顆粒、特開昭51-61837号、特開平6-102628号には錠剤、特表昭57-500485号にはペースト状の処理剤が開示されており、いずれも好ましく使用できるが、使用時の簡便性の面から、予め使用状態の濃度で調製してある液体を使用することが好ましい。

【0145】これらの処理剤を収納する容器には、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニール、ポリエチレンテレフタレート、ナイロンなどが、単独あるいは複合材料として使用される。これらは要求される酸素透過製のレベルに合わせて選択される。発色現像液などの酸化されやすい液に対しては、低酸素透過性の素材が好ましく、具体的にはポリエチレンテレフタレートやポリエチレンとナイロンの複合材料が好ましい。これらの材料は500~1500μmの厚さで、容器に使用され、酸素透過性を20ミリリットル/m²・24hrs・atm以下にすることが好ましい。

【0146】次に本発明に使用されるカラー反転フイルム用の処理液について説明する。

【0147】カラー反転フイルム用の処理については、アズテック有限会社発行の公知技術第6号(1991年4月1日)第1頁5行~第10頁5行、及び第15頁8行~第24頁2行に詳細に記載されており、その内容はいずれも好ましく適用することができる。

【0148】カラー反転フィルムの処理においては、画 40 像安定化剤は調整浴か最終浴に含有される。このような画像安定化剤としては、ホルマリンのほかにホルムアルデヒド重亜硫酸ナトリウム、Nーメチロールアゾール類が好ましく、Nーメチロールアゾール類としては、特にNーメチロールトリアゾールが好ましい。また、カラーネガフィルムの処理において記載した発色現像液、漂白液、定着液、水洗水などに関する内容は、カラー反転フィルムの処理にも好ましく適用できる。 50

【0149】上記の内容を含む好ましいカラー反転フィルムの処理剤として、イーストマンコダック社のE-6処理剤及び富士写真フィルム(株)のCR-56処理剤をあげることができる。

【0150】本発明に使用できる適当な支持体は、例えば、前述のRD. No. 17643の28頁、同No. 18716の647頁右欄から648頁左欄、および同No. 307105の879頁に記載されている。

【0151】次に本発明に好ましく用いられるポリエス テル支持体について記すが、上記以外の感材、処理、カ ートリッジ及び実施例なども含め詳細については、公開 技報、公技番号94-6023(発明協会;1994. 3.15.)に記載されている。本発明に用いられるポ リエステルはジオールと芳香族ジカルボン酸を必須成分 として形成され、芳香族ジカルボン酸として2, 6-、 1,5-、1,4-、及び2,7-ナフタレンジカルボ ン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、フタル酸、ジオー ルとしてジエチレングリコール、トリエチレングリコー ル、シクロヘキサンジメタノール、ピスフェノールA、 ビスフェノール等が挙げられる。この重合体としては、 ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレー ト、ポリシクロヘキサンジメタノールテレフタレート等 のホモポリマーを挙げるととができる。特に好ましいの は2.6-ナフタレンジカルボン酸を50モル%~10 0モル%含むポリエステルである。中でも特に好ましい のはポリエチレンー2、6ーナフタレートである。平均 分子量の範囲は約5,000ないし200,000であ る。本発明で用い得るポリエステルのTgは50℃以上 であり、さらに90℃以上が好ましい。

【0152】次にポリエステル支持体は、巻き癖をつき にくくするために熱処理温度は40℃以上Tg未満、よ り好ましくはTg−20℃以上Tg未満で熱処理を行 う。熱処理はとの温度範囲内の一定温度で実施してもよ く、冷却しながら熱処理してもよい。この熱処理時間 は、0.1時間以上1500時間以下、さらに好ましく は0.5時間以上200時間以下である。支持体の熱処 理は、ロール状で実施してもよく、またウェブ状で搬送 しながら実施してもよい。表面に凹凸を付与し (例えば Sn〇、やSb、O、等の導電性無機微粒子を塗布す る)、面状改良を図ってもよい。又端部にローレットを 付与し端部のみ少し高くすることで巻芯部の切り口写り を防止するなどの工夫を行うことが望ましい。これらの 熱処理は支持体製膜後、表面処理後、バック層塗布後 (帯電防止剤、滑り剤等)、下塗り塗布後のどとの段階 で実施してもよい。好ましいのは帯電防止剤塗布後であ

【0153】このポリエステルには紫外線吸収剤を練り込んでも良い。又ライトパイピング防止のため、三菱化成製のDiaresin、日本化薬製のKayaset 50 等ポリエステル用として市販されている染料または顔料 を練り込むことにより目的を達成することが可能である。

【0154】次に、本発明では支持体と感材構成層を接着させるために、表面処理することが好ましい。薬品処理、機械的処理、コロナ放電処理、火焔処理、紫外線処理、高周波処理、グロー放電処理、活性プラズマ処理、レーザー処理、混酸処理、オゾン酸化処理、などの表面活性化処理が挙げられる。表面処理の中でも好ましいのは、紫外線照射処理、火焔処理、コロナ処理、グロー処理である。

【0155】次に下塗法について述べると、単層でもよ く2層以上でもよい。下塗層用パインダーとしては、塩 化ビニル、塩化ビニリデン、ブタジエン、メタクリル 酸、アクリル酸、イタコン酸、無水マレイン酸などの中 から選ばれた単量単を出発原料とする共重合体を始めと して、ポリエチレンイミン、エポキシ樹脂、グラフト化 ゼラチン、ニトロセルロース、ゼラチンが挙げられる。 支持体を彫櫚させる化合物としてレゾルシンとp-クロ ルフェノールがある。下塗層にはゼラチン硬化剤として はクロム塩(クロム明ばんなど)、アルデヒド類(ホル ムアルデヒド、グルタールアルデヒドなど)、イソシア ネート類、活性ハロゲン化合物(2,4-ジクロロ-6 ーヒドロキシーS-トリアジンなど)、エピクロルヒド リン樹脂、活性ピニルスルホン化合物などを挙げること ができる。SiO,、TiO,、無機物徴粒子又はポリ メチルメタクリレート共重合体微粒子(0.01~10 μm)をマット剤として含有してもよい。

【0156】また本発明においては、帯電防止剤が好ましく用いられる。それらの帯電防止剤としては、カルボン酸及びカルボン酸塩、スルホン酸塩を含む高分子、カ 30 チオン性高分子、イオン性界面活性剤化合物を挙げるととができる。

【0158】本発明の感材には滑り性がある事が好まし 現在の135サイズの25mmのカートリッジの径を2い。滑り剤含有層は感光層面、バック面ともに用いるこ 2mm以下とすることも有効である。パトローネのケーとが好ましい。好ましい滑り性としては動摩擦係数で スの容積は、30cm³以下好ましくは25cm³以下0.25以下0.01以上である。この時の測定は直径 50 とすることが好ましい。パトローネおよびパトローネケ

5mmのステンレス球に対し、60cm/分で搬送した時の値を表す(25℃、60%RH)。この評価において相手材として感光層面に置き換えてもほぼ同レベルの値となる。

【0159】本発明に使用可能な滑り剤としては、ポリオルガノシロキサン、高級脂肪酸アミド、高級脂肪酸金属塩、高級脂肪酸と高級アルコールのエステル等であり、ポリオルガノシロキサンとしては、ポリジメチルシロキサン、ポリジエチルシロキサン、ポリジエチルシロキサン、ポリスチリルメチルシロキサン、ポリメチルフェニルシロキサン等を用いることができる。添加層としては乳剤層の最外層やバック層が好ましい。特にポリジメチルシロキサンや長鎖アルキル基を有するエステルが好ましい。

【0160】本発明の感材にはマット剤が有る事が好まく しい。マット剤としては乳剤面、バック面とどちらでも よいが、乳剤側の最外層に添加するのが特に好ましい。 マット剤は処理液可溶性でも処理液不溶性でもよく、好 ましくは両者を併用することである。例えばポリメチル メタクリレート、ポリ(メチルメタクリレート/メタク リル酸=9/1又は5/5 (モル比)、ポリスチレン粒 子などが好ましい。粒径としては0.8~10μmが好 ましく、その粒径分布も狭いほうが好ましく、平均粒径 の0.9~1.1倍の間に全粒子数の90%以上が含有 されることが好ましい。又マット性を高めるために〇、 8 μ π以下の微粒子を同時に添加することも好ましく例 えばポリメチルメタクリレート(0.2 μm)、ポリ (メチルメタクリレート/メタクリル酸=9/1(モル 比)、0.3μm)、ポリスチレン粒子(0.25μ m)、コロイダルシリカ(0.03 µm)が挙げられ る。

【0161】次に本発明で用いられるフィルムパトローネについて記す。本発明で使用されるパトローネの主材料は金属でも合成プラスチックでもよい。

【0162】好ましいプラスチック材料はポリスチレ ン、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリフェニルエー テルなどである。更に本発明のパトローネは、各種の帯 電防止剤を含有してもよくカーボンブラック、金属酸化 物粒子、ノニオン、アニオン、カチオン及びペタイン系 界面活性剤又はポリマー等を好ましく用いることが出来 る。これらの帯電防止されたパトローネは特開平1-3 12537、同1-312538に記載されている。特 に25℃、25%RHでの抵抗が10<sup>11</sup>Q以下が好まし い。通常プラスチックパトローネは、遮光性を付与する ためにカーボンブラックや顔料などを練り込んだプラス チックを使って製作される。パトローネのサイズは現在 135サイズのままでもよいし、カメラの小型化には、 現在の135サイズの25mmのカートリッジの径を2 2mm以下とすることも有効である。パトローネのケー スの容積は、30cm′以下好ましくは25cm′以下

ースに使用されるプラスチックの重量は $5g\sim15g$ が好ましい。

【0163】更に本発明で用いられる、スプールを回転してフイルムを送り出すパトローネでもよい。またフィルム先端がパトローネ本体内に収納され、スプール軸をフイルム送り出し方向に回転させることによってフイルム先端をパトローネのポート部から外部に送り出す構造でもよい。これらは米国特許第4、834、306号、同第5、226、613号に開示されている。又、現像前のいわゆる生フイルムと現像済みの写真フイルムが同10じ新パトローネに収納されていてもよいし、異なるパトローネでもよい。

【0164】本発明のカラー写真感光材料は、アドバンスト・フォト・システム(以下、APSという)用カラーネガフィルムとしても好適であり、富士写真フィルム(株)(以下、富士フイルムという)製NEXIA A,NEXIA F,NEXIA H(順にISO 200/100/400)のようにフィルムをAPSフォーマットに加工し、専用カートリッジに収納したものを挙げることができる。これらのAPS用カートリッジフィルムは富士フィルム製エピオン3002に代表されるエピオンシリーズ等のAPS用カメラに装填して用いられる。また、本発明のカラー写真感光材料は、富士フィルム製フジカラー写ルンですスーパースリムのようなレンズ付きフィルムにも好適である。

【0165】 これらにより撮影されたフィルムは、ミニラボシステムでは次のような工程を経てプリントされる。

- (1)受け付け(露光済みカートリッジフィルムをお客様からお預かり)
- (2) デタッチ工程 (カートリッジから、フィルムを現 30 ある。 像工程用の中間カートリッジに移す) [0]
- (3)フィルム現像
- (4)リアタッチ工程(現像済みのネガフィルムを、元 のカートリッジに戻す)
- (5) プリント(C, H, P 3タイプのプリントとインデックスプリントをカラーペーパー[好ましくは富士フィルム製SUPER FA8] に連続自動プリント)
- (6) 照合、出荷(カートリッジとインデックスプリントをIDナンバーで照合し、プリントとともに出荷) これらのシステムとしては、富士フィルムのミニラボチャンピオンスーパーFA-298/FA-278/FA-258/FA-238 が好ましい。フィルムプロッセサーとしてはFP922AL/FP5628 /FP5628L/FP3628/FP36228Lが挙げられ、推奨処理薬品はフジカラージャストイットCN-16Lである。プリンタープロッセサーとしては、PP3008AR/PP3008A/PP1828AR/PP18 28A/PP1258A/PP728AR/PP728A が挙げられ、推奨処理薬品はフジカラージャストイットCP-47Lである。デタッチ工程で用いるデタッチャー、リアタッチ工程で用いるリアタッチャーはそれぞれ富士フィルムのDT200/ DT100 及びAT200/AT100 が好ましい。

【0166】APSシステムは、富士フィルムのデジタルイメージワークステーションAladdin 1000を中心とするフォトジョイシステムにより楽しむこともできる。たとえば、Aladdin 1000に現像済みのAPSカートリッジフィルムを直接装填したり、ネガフィルム、ポジフィルム、プリントの画像情報を、35mmフィルムスキャナーE-550やフラットヘッドスキャナーE-550を用いて入力し、得られたデジタル画像データを容易に加工、編集することができる。そのデータは、光定着型感熱カラーブリント方式によるデジタルカラーブリンターNC-550ALやレーザー露光熱現像転写方式のピクトログラフィー3000によって、また、Aladdin 1000は、デジタル情報を直接フロッピーディスクやZip ディスクに、もしくはCDライターを介してCD-R(Compact Disc Recordable) に出力す

【0167】一方、家庭では、現像済みAPSカートリッジフィルムを富士フィルム製フォトブレーヤーAP-1に装填するだけでTVで写真を楽しむことができるし、富士フィルム製フォトスキャナーAS-1に装填すれば、パソコンに画像情報を高速で連続的に取り込むこともできる。また、フィルム、プリント又は立体物をパソコンに入力するには、富士フィルム製フォトビジョンFV-10/FV-5が利用できる。更に、フロッピーディスク、ZIPディスク、CD-Rもしくはハードディスクに記録された画像情報は、富士フィルムのアブリケーションソフト フォトファクトリーを用いてパソコン上でさまざまに加工して楽しむことができる。パソコンから高画質なプリントを出力するには、光定着型感熱カラーブリント方式の富士フィルム製デジタルカラーブリンターNC-2/NC-20が好適である

【0168】現像済みのAPSカートリッジフィルムを収納するには、フジカラーポケットアルバムAP-5ポップL、AP-1ポップKG又はカートリッジファイル16が好ましい。

#### [0169]

ることもできる。

【実施例1】以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細 に説明するが、もちろん本発明はこれらの実施例に限定 されるものではない。

## 実施例1

50

(1)乳剤(Em-101)の調製

臭化カリウム6.5g、平均分子量15000の不活性ゼラチン28gを蒸留水3.5リットルに溶かした水溶液をよく撹拌しながら、これにダブルジェット法により、14%の臭化カリウム水溶液と20%の硝酸銀水溶液とを一定流量で1分間にわたって50℃、pBr1.0において加えた(この添加①で全銀量の2.4%を消費した)。

【0170】酸化処理ゼラチン水溶液(15%、340 cc)を加え、55℃において撹拌した後、20%の硝酸銀水溶液をpBrが1、2に達するまで一定流量で加

えた(この添加②で全銀量の4.0%を消費した)。2 0%のヨウ臭化カリウム溶液(KBr... I x : x = 0.04)及び33%の硝酸銀水溶液をダブルジェット 法により43分間にわたって加えた(この添加〇ので全銀 量の50%を消費した)。 8.3gのヨウ化カリウム を含む水溶液を添加し、さらに0.001/重量%のK **,IrCl。水溶液14.5mlを添加し、20%の臭** 化カリウム溶液および33%の硝酸銀水溶液をダブルジ エット法により30分間にわたって加えた(この添加る) で全銀量の33.6%を消費した)。さらに20%のヨ ウ臭化カリウム溶液 (KBr, , , I x : x = 0.05) および33%の硝酸銀水溶液をダブルジェット法により 10分間にわたって加えた(この添加6で全銀量の10 %を消費した)。との乳剤に使用した硝酸銀量は425 gであった。次いで通常のフローキュレーション法によ り脱塩後40℃でpAg8.2、pH5.8に調整し た。平均アスペクト比9.0、変動係数18%、球相当 直径0.85μmである平板状沃臭化銀乳剤(Em-①)を調製した。液体N、温度での200k V透過型電 子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の転 20 位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。また、ESC Aによる表面ヨード含有率の測定結果は5.5%であっ tc.

【O171】とのようにして作製した乳剤(Em-O) に後掲の増感色素ExS-1(2.3×10<sup>-1</sup>mol/ molAg), ExS-2 (2.  $3\times10^{-5}mol/m$ o 1 Ag), ExS-3 (3.  $1 \times 10^{-4} mol/mo$ 1Ag)を添加した後、チオ硫酸ナトリウムと塩化金酸 と、N、N-ジメチルセレノ尿素とチオシアン酸カリウ ムを用いて最適に金-セレン-硫黄増感を施した。とれ 30 を乳剤(Em-101)とする。

## (2)乳剤(Em-102)の調製

乳剤(Em-101)において、添加3の直前に二酸化 チオ尿素を1.3×10-1モル/モルAg添加し、さら に添加**⑤**の直前にエチルチオスルフォン酸ナトリウムを 2. 8×10<sup>-1</sup>添加して、ホールトラップゾーンを粒子 内部に形成した。透過型電子顕微鏡による観察から1粒 子当り平均10本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍 に存在した。

## (3)乳剤(Em-103)の調製

乳剤(Em-101)において、増感色素添加後にNa C1水溶液を添加し、その後ポスト乳剤に対して1モル %相当の硝酸銀水溶液を添加して塩化銀エピタキシャル をホスト平板粒子のコーナーに配置した。透過型電子顕 微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の転位線 が平板状粒子の外周近傍に存在した。

#### (4)乳剤(Em-104)の鯛製

乳剤(Em-102)において、増感色素添加後にNa C1水溶液を添加し、その後ホスト乳剤に対して1モル

をホスト平板粒子のコーナーに配置した。ホールトラッ ブゾーンは粒子内部に形成されている。透過型電子顕微 鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の転位線が 平板状粒子の外周近傍に存在した。

#### (5)乳剤(Em-105)の調製

乳剤(Em-104)において、増感色素の添加量を9 0%に減量して、塩化銀エピタキシャルをホスト粒子エ ッジに形成したのち、減量した増感色素を添加した。ホ ールトラップゾーンは粒子内部に形成されている。透過 型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上 の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

## (6)乳剤(Em-106)の調製

乳剤(Em-104)において、増感色素の添加と塩化 銀を形成の順序を入れ替えて、塩化銀形成後増感色素を 添加した。このとき塩化銀エピタキシャルはホスト粒子 表面上にあった。ホールトラップゾーンは粒子内部に形 成されている。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子 当り平均10本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に 存在した。

#### (7)乳剤(Em-107)の調製

乳剤(Em-104)において、添加6の20%のヨウ 臭化カリウム溶液(KBr1-x Ix : x=0.05)を x=0.03に変更した。ESCAによる表面ヨード含 有率の測定では4.0モル%であった。ホールトラップ ゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピタキシャ ルはホスト平板粒子のコーナーに配置された。透過型電 子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の転 位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

#### (8)乳剤(Em-108)の調製

乳剤(Em-107)において、二酸化チオ尿素の添加 を添加6の直前とし、エチルチオスルフォン酸の添加を 添加6の終了後とした。ホールトラップゾーンは粒子表 面に形成され、かつ塩化銀エピタキシャルはホスト平板 粒子のコーナーに配置された。透過型電子顕微鏡による 観察から1粒子当り平均10本以上の転位線が平板状粒 子の外周近傍に存在した。

#### (9) 乳剤 (Em-109) の調製

乳剤(Em-104)において、二酸化チオ尿素の添加 を添加⑤の直前とし、エチルチオスルフォン酸の添加を 添加6の終了後とした。ホールトラップゾーンは粒子表 面に形成され、かつ塩化銀エピタキシャルはホスト平板 粒子のコーナーに配置された。透過型電子顕微鏡による 観察から1粒子当り平均10本以上の転位線が平板状粒 子の外周近傍に存在した。

#### (10)乳剤(Em-110)の調製

乳剤(Em-104)において、添加⑤の20%のヨウ 臭化カリウム溶液(KBr,., I, : x=0.05)を x=0.20に変更した。ESCAによる表面ヨード含 有率の測定では22モル%であった。ホールトラップゾ %相当の硝酸銀水溶液を添加して塩化銀エピタキシャル 50 ーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピタキシャル

はホスト平板粒子のコーナーに配置された。透過型電子 顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の転位 線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

## (11)乳剤(Em-111)の調製

乳剤 (Em-104) において、添加3のpBrを調節 して平均アスペクト比7.2の乳剤を調製した。ホール トラップゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピ タキシャルはホスト平板粒子のコーナーに配置された。 透過型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本 以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

#### (12)乳剤(Em-112)の調製

乳剤(Em-104)において、添加3のpBrを調節 して平均アスペクト比5.0の乳剤を調製した。ホール トラップゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピ タキシャルはホスト平板粒子のコーナーに配置された。 透過型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本 以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

## (13)乳剤(Em-113)の調製

乳剤(Em-104)において、添加6の20%のヨウ 臭化カリウム溶液(KBr<sub>1-x</sub> I<sub>x</sub>:x=0.05)を 20 存在した。 x=0.10に変更した。ESCAによる表面ヨード含 有率の測定では12.0モル%であった。ホールトラッ プゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピタキシ ャルはホスト平板粒子のコーナーに配置された。透過型 電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の 転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

## (14) 乳剤(Em-114) の調製

乳剤(Em-104)において、添加5の20%のヨウ 臭化カリウム溶液(KBr<sub>1-x</sub> I<sub>x</sub>:x=0.05)を x=0.15に変更した。ESCAによる表面ヨード含 30 有率の測定では18.0モル%であった。ホールトラッ プゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化銀エピタキシ ャルはホスト平板粒子のコーナーに配置された。透過型 電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均10本以上の 転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

## (15)乳剤(Em-115)の調製

乳剤(Em-107)において、二酸化チオ尿素とエチ ルチオスルフォン酸の添加を行わなかった。ESCAに よる表面ヨード含有率の測定では4.0モル%であっ た。塩化銀エピタキシャルはホスト平板粒子のコーナー 40 に配置された。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子 当り平均10本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に 存在した。

ExC:シアンカプラー

ExM: マゼンタカプラー

ExS:増感色素

ExY: イエローカプラー

第1層(ハレーション防止層)

各成分に対応する数字は、g/m²単位で表した塗布量

を示し、ハロゲン化銀については銀換算の塗布量を示 ※

\* (16)乳剤(Em-116)の調製

乳剤(Em-115)において、増感色素添加後の硝酸 銀水溶液と塩化ナトリウム水溶液の添加を行わなかっ た。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均1 0本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。

(17)乳剤(Em-117)の調製

乳剤(Em-116)において、8.3gのヨウ化カリ ウムの添加を除去し、添加のの臭化カリウム溶液に同量 のヨウ化カリウムを添加した。とのようにして作られた 10 乳剤を透過型電子顕微鏡で観察したところ、転位は観察 されなかった。

#### (18)乳剤(Em-118)の調製

乳剤(Em-107)においてエチルチオスルフォン酸 の添加位置を添加Oの終了後に変更した。ESCAによ る表面ヨード含有率の測定では4.0モル%であった。 ホールトラップゾーンは粒子内部及び表面に形成され、 かつ塩化銀エピタキシャルはホスト平板粒子のコーナー に配置された。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子 当り平均10本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に

### (19)乳剤(Em-119)の調製

乳剤(Em-104)においてゼラチン量、pBrを適 宜変更して、平均アスペクト比40の乳剤を作製した。 ホールトラップゾーンは粒子内部に形成され、かつ塩化 銀エピタキシャルはホスト平板粒子のコーナーに配置さ れた。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均 10本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在し た。

#### (20)乳剤(Em-120)の調製

乳剤(Em-119)においてゼラチン量、pBrを適 宜変更して、平均アスペクト比50の乳剤を作製した。 ホールトラップゾーンを粒子内部に形成し、かつ塩化銀 エピタキシャルをホスト平板粒子のコーナーに配置し た。透過型電子顕微鏡による観察から1粒子当り平均1 0本以上の転位線が平板状粒子の外周近傍に存在した。 【0172】下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム 支持体上に、下記に示すような組成の各層を重層塗布 し、多層カラー感光材料の試料101~試料120を作 製した。該試料101~試料120の第5層にそれぞれ 上記乳剤(Em-101~Em-120)を使用した。 【0173】(感光層組成)各層に使用する素材の主な

ものは下記のように分類されている: UV:紫外線吸収剤

HBS:高沸店有機溶剤

:ゼラチン硬化剤

※す。ただし、増感色素については同一層のハロゲン化銀 1 モルに対する塗布量をモル単位で示す。

(23)		特開平10-268456
43		44
黒色コロイド銀	銀	0.09
ゼラチン		1.60
E x M - 1		0.12
E x F - 1		2.0×10 <sup>-3</sup>
固体分散染料ExF-2		0.030
固体分散染料ExF-3		0.040
HBS-1		0.15
HBS-2		0.02
第2層(中間層)		
沃奥化銀乳剤M	銀	0.065
E x C - 2		0.04
ポリエチルアクリレートラテックス		0.20
ゼラチン		1.04
第3層(低感度赤感乳剤層)		
沃奥化銀乳剤A	銀	0.25
沃臭化銀乳剤B	銀	0.25
E x S - 1		6.9×10 <sup>-1</sup>
E x S - 2		1.8×10'
$E \times S - 3$		3.1×10°°
E x C - 1		0.17
E x C - 3		0.030
E x C - 4		0.10
E x C - 5		0.020
E x C - 6		0.010
C p d - 2		0.025
HBS-1		0.10
ゼラチン		0.87
第4層(中感度赤感乳剤層)		
沃臭化銀乳剤C	銀	0.68
E x S - 1		3.5×10 <sup>-4</sup>
E x S - 2		1.6×10 <sup>-3</sup>
E x S - 3		5.1×10 <sup>4</sup>
ExC-1		0.13
E x C - 2 E x C - 3		0.060
E x C - 4		0.0070
ExC-5		0.090
E x C - 6		0.015
Cpd-2		0.0070
HBS-1		0.023
ゼラチン		0.10 0.75
第5層(高感度赤感乳剤層)		0.73
表1に示す乳剤	銀	1.44
E x C - 1	<b>**</b> **	0.10
E x C - 3		0.045
E x C - 6		0.020
E x C - 7		0.010
C p d - 2		0.050
HBS-1		0.22
HBS-2		0.050

(24)		特開平10-268456
45		46
ゼラチン		1.10
第6層(中間層)		
C p d - 1		0.090
固体分散染料ExF-4		0.030
HBS-1		0.050
ポリエチルアクリレートラテックス		0.15
ゼラチン		1.10
第7層(低感度綠感乳剤層)		
沃奥化銀乳剤E	銀	0.15
沃奥化銀乳剤F	銀	0.10
沃臭化銀乳剤G	銀	0.10
E x S - 4		3.0×10 °
£ x S - 5		2.1×10 <sup>-4</sup>
E x S - 6		8.0×10 °
E x M - 2		0.33
E x M - 3		0.086
E x Y - 1		0.015
HBS-1		0.30
HBS-3		0.010
ゼラチン		0.73
第8層(中感度緑感乳剤層)	AP	
沃奥化銀乳剤H	銀	0.83
E x S - 4		3.2×10°
E x S - 5 E x S - 6		2.2×10 <sup>-4</sup>
		8.4×10 <sup>4</sup>
E x C - 8 E x M - 2		0.010
E x M - 3		0.10
E x Y - 1		0.025
E x Y - 4		0.018 0.010
E x Y - 5		0.010
HBS-1		0.13
HBS-3		4.0×10 <sup>-3</sup>
ゼラチン		0.80
第9層(高感度緑感乳剤層)		0.50
沃奥化銀乳剤!	銀	1.22
E x S - 4		8.8×10 <sup>-5</sup>
E x S - 5		4.6×10 <sup>-5</sup>
E x S - 6		3.4×10°
E x C - 1		0.010
E x M - 1		0.020
E x M - 4		0.025
E x M - 5		0.040
C p d — 3		0.040
HBS-1		0.25
ポリエチルアクリレートラテックス		0.15
ゼラチン		1.33
第10層(イエローフィルター層)		
黄色コロイド銀	銀	0.015
C p d - 1		0.16

47       48         固体分散染料 E x F - 5       0.060         固体分散染料 E x F - 6       0.060         油溶性染料 E x F - 7       0.010
<b>固体分散染料</b> E x F - 6 0.060
M. Metal M. del D. D. D. D.
油溶性染料ExF-7 0.010
- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
HBS-1 0.60
ゼラチン 0.60
第11層(低感度脅感乳剤層)
沃奥化銀乳剤 Ј 銀 0.08
沃奥化銀乳剤 K 銀 0.08
$E \times S - 7$ 8.6×10 <sup>-4</sup>
$E \times C = 8$ 7.0×10 <sup>3</sup>
$E \times Y - 1$ 0.050
$\mathbf{E} \times \mathbf{Y} - 2$
$E \times Y - 3$ 0.50
$E \times Y - 4$ 0.020
C p d - 2 0.10
$C p d - 3$ $4.0 \times 10^{-3}$
HBS-1 0.28
ゼラチン 1.20
第12層(髙感度青感乳剤層)
沃臭化銀乳剤 L 銀 1.05
$E \times S = 7$ 4.3×10 <sup>-4</sup>
E x Y - 2 0.10
E x Y - 3 0.10
E x Y - 4 0.010
C p d - 2 0.10
C p d - 3 1.0×10 <sup>3</sup>
HBS-1 0.070
ゼラチン 0.70
第13層(第1保護層)
UV - 1 0.19
UV-2   0.075
UV-3   0.065
$HBS-1   5.0\times 10^{-1}$
HBS-4 5.0×10°
ゼラチン 1.8
第14層(第2保護層)
沃奥化銀乳剤M 銀 0.10
H - 1 0.40
B-1 (直径1.7 μm) 5.0×10 <sup>-2</sup>
Β-2(直径1.7 μm) 0.15
B-3   0.05
S - 1 0.20
ゼラチン 0.70
更に、各層に適宜、保存性、処理性、圧力耐性、防黴・ 【0174】各試料の作製に用いた乳剤A~C, E~M
防菌性、帯電防止性及び塗布性をよくするために、W- の平均Ag I含量及び粒子サイズを下記表 1 に示す。

[0175]

【表1】

1ないしW-3、B-4ないしB-6、F-1ないしF

-17及び、鉄塩、鉛塩、金塩、発振塩、パラジウム

塩、イリジウム塩、ロジウム塩が含有されている。

			数 1			
	平均Ag1 含量(%)	粒子間Agl 含量に係る	平均拉径	拉径に係る 変動保設	投影面径 円相当径	直径/ 厚み比
		変動係数(%)	(μ <sub>B</sub> )	(%)	(µm)	
乳剤A	1. 7	1 0	0. 4 6	1.5	0. 5 6	5. 5
В	3. 5	. 7	0. 5 7	2 0	0.78	4. 0
С	8. 9	18	∙0. 6 6	1 7	0. 8 7	5. 8
E	1. 7	10	0.46	·1 5	0. 5 6	5. <b>5</b>
F	3. 5	15	0. 5 7	13 -	0.78	4. 0
G	8. 8	1 3	0. 6 1	17	0. 7 7	4. 4
H	8. 8	2 5	0. 6 1	2 3	0. 7 7	4. 4
I	8. 9	18	0.84	1 8	1.03	3. 7
J	1. 7	1 0	0.46	1 5	0, 5 0	4. 2
K	8. 8	1 5	0.64	1 9	0.85	5. 2
L	14.0	18	1. 2 8	19	1.46	3. 5
М	1. 0		0. 0 7	1 <b>5</b> .		1

表1において、

(1)乳剤A~C、E~Lは特開平2-191938号の実施例に従い、二酸化チオ尿素とチオスルフォン酸を用いて粒子調製時に還元増感されている。

【0176】(2) 乳剤A~C、E~Lは特開平3-2 37450号の実施例に従い、各感光層に記載の分光増 感色素とチオシアン酸ナトリウムの存在下に金増感、硫 黄増感とセレン増感が施されている。

【0177】(3) 平板状粒子の鯛製には特開平1-158426号の実施例に従い、低分子量ゼラチンを使用している。

【0178】(4)平板状粒子には特開平3-2374 50号に記載されているような転位線が高圧電子顕微鏡 を用いて観察されている。

【0179】(5) 乳剤しは特開昭60-143331 号に記載されている内部高ヨードコアーを含有する二重 構造粒子である。

【0180】有機固体分散染料の分散物の調製 下記、ExF-2を次の方法で分散した。即ち、水2 1.7ミリリットル及び5%水溶液のp-オクチルフェ 20 ノキシエトキシエタンスルホン酸ソーダ3ミリリットル 並びに5%水溶液のpーオクチルフェノキシボリオキシエチレンエーテル(重合度10)0.5gとを700ミリリットルのポケットミルに入れ、染料ExF-2を5.0gと酸化ジルコニウムビーズ(直径1mm)500ミリリットルを添加して内容物を2時間分散した。この分散には中央工機製のB0型振動ボールミルを用いた。分散後、内容物を取り出し、12.5%ゼラチン水溶液8gを添加し、ビーズを濾過して除き、染料のゼラチン分散物を得た。染料微粒子の平均粒径は0.44μmであった。

【0181】同様にして、ExF-3、ExF-4及び ExF-6の固体分散物を得た。染料微粒子の平均粒径 はそれぞれ、 $0.24 \mu m$ 、 $0.45 \mu m$ 、 $0.52 \mu m$ であった。ExF-5は欧州特許第549, 489A号の実施例1に記載の微小析出 (Microprecipitation)分散方法により分散した。平均粒径は $0.06 \mu m$ であった。

[0182]

【化11】

 $E \times C = 1$ 

E x C - 2

E x C - 3

E x C - 4

OH 
$$CONH(CH_2)_3O \longrightarrow C_5H_{11}(t)$$
(i)  $C_4H_9OCNH$ 

[0183]

【化12】

53 E x C - 5

54

E x C - 6

 $E \times C - 7$ 

[0184]

【化13】

55 E x C - 8

 $E \times M - 1$ 

[0185]

【化14】

$$E \times M - 2$$

# E x M - 3

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{15}H_{91}$$

$$NH$$

$$N=N$$

$$N=N$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$NH$$

$$N=N$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

$$C_{1}$$

[0186]

【化15】

59

 $E \times M - 4$ 

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & C1 \\ \hline N & NH \\ \hline CH_2 NHSO_2 & C_5H_1 (t) \\ \hline CH_5 & NHCOCHO - C_5H_1 (t) \\ \hline C_6H_1 & C_7H_2 (t) \\ \hline \end{array}$$

 $E \times M - 5$ 

 $E \times Y - 1$ 

[0187]

【化16】

61 E x Y - 2

$$CH_{5}O \longrightarrow COCHCONH \longrightarrow CI$$

$$C = C$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow COCC_{1}_{2}H_{2}_{5}(n)$$

$$C = C$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{2}$$

 $\mathbf{E} \dot{\mathbf{x}} \mathbf{Y} = \mathbf{3}$ 

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{3}H_{2}$$

$$C_{4}$$

$$C_{1}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}$$

E x Y - 4

[0188]

[{{117}}

<sup>63</sup> E x Y - 5

$$H_{s}C - C - COCHCONH \longrightarrow C_{5}H_{11}(t)$$

$$C_{6}H_{11}(t)$$

$$C_{7}H_{11}(t)$$

$$C_{8}H_{11}(t)$$

$$C_{8}H_{11}(t)$$

E x F - 1

C2H5OSO30

E x F - 2

 $E \times F - 3$ 

$$CH_3 = CH - CH = CH - CH = CH - CH_3$$

$$H = 0$$

[0189]

[{£18]

$$E \times F = 5$$

$$E \times F = 6$$

# $E \times F - 7$

[0190]

【化19】

Cpd-1

Cpd-2

Cpd-3

 $U\,V-1$ 

$$(C_2 H_5)_2 NCH = CH - CH = C < CO_2 C_8 H_{17}$$

[0191]

[120]

UV-2

U V - 3

HBS-1トリクレジルホスフェート

ジーnープチルフタレート HBS-2

HBS-3 (t)C<sub>5</sub>H<sub>11</sub> 
$$C_2$$
H<sub>5</sub> (t)C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>  $C_0$ H<sub>1</sub>

HBS-4トリ (2-エチルヘキシル) ホスフェート

[0192] 【化21】

 $E \times S - 1$ 

 $E \times S - 2$ 

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{3}CH_{3}CH_{5}$$

$$CH_{3}N_{8}$$

$$CH_{5}$$

 $E \times S = 3$ 

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C_{3}C-CH = C - CH$$

$$C_{1}CH_{2}CH_{3}CH_{5}CH_{5}CH_{5}$$

$$C_{1}CH_{2}CH_{5}CH_{5}CH_{5}$$

$$C_{2}H_{5}CH_{5}CH_{5}CH_{5}CH_{5}$$

$$C_{1}CH_{2}CH_{5}CH_{5}CH_{5}CH_{5}$$

 $E \times S - 4$ 

$$\begin{array}{c} C_2H_5 \\ CH = C - CH \\ CH_2)_2CHSO_3 - CH_2)_4SO_3K \\ CH_3 \end{array}$$

[0193]

【化22】

$$C_2H_5$$
 $C_2H_5$ 
 $C$ 

$$E \times S - 6$$

$$Br \xrightarrow{C_2H_5} CH = C - CH \xrightarrow{O} Br$$

$$(CH_2)_4SO_8 - (CH_2)_4SO_8N_2$$

# $E \times S - 7$

# S - 1

[0194]

[1623]

H-1

$$CH2 = CH - SO2 - CH2 - CONH - CH2$$

$$CH2 = CH - SO2 - CH2 - CONH - CH2$$

B-1

B-2

B-3

B-4

[0195]

【化24】

$$B - 5^{77}$$

x/y=70/30(重量比)

平均分子量:約17.000

$$B-6$$

平均分子量:約10,000

## W-1

$$C_8F_{17}SO_3NHCH_2CH_3CH_2OCH_2CH_2N$$
 $CH_3$ 
 $SO_3$ 
 $CH_3$ 
 $SO_3$ 

# W-2

# W-3

NaO<sub>3</sub>S 
$$C_4H_9(n)$$
  $C_4H_9(n)$ 

[0196]

【化25】

$$F-1$$

$$F-2$$

$$F-3$$

$$F-4$$

$$F-6$$

$$F-7$$

$$F-8$$

[0197]

【化26】

$$F-9$$

$$\mathbf{F} = \mathbf{1} \mathbf{0}$$

$$F - 1 1$$

$$F - 1 2$$

$$F - 1 3$$

$$F - 14$$

$$F - 15$$

$$F - 16$$

$$F-17$$

2のようにして作製した試料101~119に色温度4 \* た。 800 Kで連続ウェッジを通して1/100秒間セン 【0198】処理方法を以下に示す。 シトメトリー用露光を与え、次のカラー現像処理を行っ\*40 【0199】

## 処理方法

			• •- •	
工程	処理時間	処理温度	補充量*	タンク容量
発色現像	3分15秒	38℃	3 3 m 1	20リットル
漂 白	6分30秒	38℃	25 m l	40リットル
水 洗	2分10秒	2 4 °C	1200m1	20リットル
定着	4分20秒	38℃	25ml	30リットル
水洗 (1)	1分05秒	2 4 °C	(2) ~(1) ^	10リットル
			の向流配管方式	
水洗 (2)	1分00秒	2 4 °C	1200m1	10リットル
水洗 (3)	1分05秒	38℃	25 m 1	エロリットル

83

乾 燥 4分20秒 55℃

\*補充量は35mm巾1m長さ当たり

次に処理液の組成を配す。

\* \* [0200]

(発色現像液)	)
---------	---

(光色光球板)			
		母液(g)	補充液(g)
ジエチレントリアミン五酢酸		1.0	1.1
1 -ヒドロキシエチリデン-		3.0	3.2
1, 1-ジホスホン酸			
亜硫酸ナトリウム		4.0	4.4
炭酸カリウム		30.0	37.0
臭化カリウム		1.4	0.7
ヨウ化カリウム		1.5m g	· <del>-</del>
ヒドロキシルアミン硫酸塩		2.4	2.8
4 - [ N-エチル-N-B-		4.5	5.5
ヒドロキシエチルアミノ] -			
2-メチルアニリン硫酸塩			•
水を加えて		1.0リットル	1.0リットル
рН		10.05	10.10
(漂白液)			
		母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸第二		100.0	120.0
鉄ナトリウム三水塩			
エチレンジアモン四酢酸二ナ		10.0	11.0
トリウム塩			
臭化アンモニウム		140.0	160.0
硝酸アンモニウム		30.0	35.0
アンモニア水(27%)		6.5m l	4.0m 1
水を加えて		1.0リットル	1.0リットル
рН		6.0	5.7
(定着液)			
		母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸		0.5	0.7
ナトリウム塩			
亜硫酸ナトリウム		7.0	8.0
重亜硫酸ナトリウム		5.0	5.5
チオ硫酸アンモニウム水溶液		170.0m l	200.0m 1
(70%)			
水を加えて		1.0リットル	1.0リットル
pН		6.7	6.6
(安定液)			
		母液(g)	補充液(g)
ホルマリン(37%)		2.0m 1	3.0m 1
ポリオキシエチレン-p-モノ		0.3	0.45
ノニルフェニルエーテル			
(平均重合度10)			
エチレンジアミン四酢酸二		0.05	0.08
ナトリウム塩			
水を加えて		1.0リットル	1.0リットル
рН		5.8-8.0	5.8-8.0
定を行った。	50	【0201】威度出	タサンプルのショ

処理済の試料の濃度判定を行った。

50 【0201】感度は各サンブルのシアン発色の光学濃度

がかぶりよりも0.2だけ高くなるのに要する露光量を  $E_{101} \sim E_{11}$ , とした時、 $100 \times [log(E_{10}, /$ Ex)+1]という値で示した。ExはE101 からE 11, を表す。すなわち、試料103の感度は100であ り、試料103に対して感度が2倍(露光量が1/2) の試料は130となる。

【0202】保存性の評価は、未露光のフィルムを温度※

\* 40℃、相対湿度60%で30日保存した後に同様な露 光、現像処理した後に、感度を測定することにより行っ

【0203】とのようにして得られた結果を下記表2に 示す。

[0204]

【表2】

					2		•	
試料 No.	第5層 の乳剤	平均 72ペクト比	ねれ乳剤の 表面ヨード	*-ルトラックソーン の位置・	エピオシナル の位置	強布度機 の感度	17月保存 後の底度	
101	Bm-101	. 9. 0	5.5	なし	なし	8 0	8 2	比較例
102	Bm-102	9. 0	5.5	.内部	なし	9 0	8 8	比较例
1 0 3	8m-103	9. 0	5.5	なし	コーナー	100	102	比较例
104	Bm-104	9. 0	5.5	内部	コーナー	150	1 4 8	本発明
105	Em-105	9. 0	5.5	内部	エッジ	140	139	本発明
106	Em-106	9.0	5.5	内部	遍	120	120	本発明
107	Bm-107	9. 0	4.0	内部	- -	120	120	本発明
108	Bm-108	9. 0	4.0	表面	コーナー	150	122	本発明
109	Bm-109	9. 0	5.5	表面	コーナ	150	1 2 5	本発明
1 1 0	Ba-110	9. 0	22.0	内 部	コーナ	110	110	比較例
1 1 1	Em-111	.7. 2	5.5	内部	コーナー	140	138	本発明
112	Bm-112	5.0	5.5	内部	コーナー	130	129	本発明
1 1 3	Bm-113	9. 0	12.0	内部	コーナー	150	145	本発明
114	Bm-114	9.0	18.0	内 部	コーナー	130	125	本発明
1 1 5	Bm-115	9.0	4.0	なし	コーナー	100	102	比較例
116	Bn-116	9.0	4.0	なし	なし	9 7	100	比较例
1 1 7	En-117	9. 0	4.0	なし	なし	7 0	7 2	比較例(転位なし)
118	Bn-118	9. 0	4.0	表面+內部	コーナー	150	120	本発明
119	Bm-119	4 0	5.5	内部	コーナー	1 2 0	118	本発明
120	Bm-120	50	5.5	内部	コーナー	110	107	本発明

上記表2に示される結果から明らかなように、試料10 1に対してホールトラップゾーンのみを有する試料10 2は感度で10高感であり、試料101に対して塩化銀 エピタキシーのみを有する試料103は感度で20高感 であったのに対し、試料101に対してホールトラップ ゾーンと塩化銀エピタキシーの双方を有する試料104 は感度で70高感であり、試料102、103から予想 される感度上昇(30=10+20)よりもはるかに大 きく、予想し得ない結果であった。

【0205】また、30日後の感度を比較すると内部に ホールトラップゾーンを有する試料の感度変化が小さか 感度変化が最も少ないのはホールトラップゾーンを粒子 内部に有し、ホスト粒子の表面ヨード含有率が5.5~ 13モル%である試料104、113であった。

[0206]

【実施例2】以下の製法によりハロゲン化銀乳剤Em-1からEm-15を調製した。

(Em-1の製法)フタル化率97%のフタル化した分 子量15000の低分子量ゼラチン31.7g, KBr 31. 7gを含む水溶液42. 2 Lを35℃に保ち激し

583mlとKBr, 221.5g, 分子量15000 30 の低分子量ゼラチン52.7gを含む水溶液1583m 1をダブルジェット法で1分間に渡り添加した。添加終 了後、直ちにKBr52、8gを加えて、AgNO、、 398. 2gを含む水溶液2485m1とKBr, 29 1. 1gを含む水溶液2581mlをダブルジェット法 で2分間に渡り添加した。添加終了後, 直ちにKBr, 44.8gを添加した。その後、40℃に昇温し、熟成 した。熱成終了後、フタル化率97%のフタル化した分 子量100000のゼラチン923gとKBr, 7g. 2gを添加し、AgNO。、5103gを含む水溶液 1 った。感光材料調製直後に最も高感度で30日保存後の 40 5947m1とKBF水溶液をダブルジェット法で最終 流量が初期流量の1.4倍になるように流量加速して1 0分間に渡り添加した。この時、銀電位を飽和カロメル 電極に対して-60mVに保った。水洗した後、ゼラチ ンを加えPH、5.7、pAg、8.8、乳剤1kg当 たりの銀換算の重量131.8g, ゼラチン重量64. 1gに調整し、種乳剤とした。フタル化率97%のフタ ル化ゼラチン46g,KBr1.7gを含む水溶液12 11mlを75°Cに保ち激しく攪拌した。前述した種乳 剤を9.9g加えた後,変成シリコンオイル(日本ユニ く攪拌した。AgNO,,316.7gを含む水溶液1 50 カー株式会社製品,L7602)を0.3g添加した。

H. SO、を添加してPHを5.5に調整した後、Ag NO, , 7. 0gを含む水溶液 67. 6mlとKBr水 溶液をダブルジェット法で最終流量が初期流量の5.1 倍になるように流量加速して6分間に渡り添加した。と の時、銀電位を飽和カロメル電極に対して-20mVに 保った。ベンゼンチオスルホン酸ナトリウム、2mgと 二酸化チオ尿素2mgを添加した後、AgNO,,10 5. 6gを含む水溶液、328mlとKBr水溶液をダ ブルジェット法で最終流量が初期流量の3. 7倍になる ように流量加速して56分間に渡り添加した。この時、 0.037μの粒子サイズのAgI微粒子乳剤をヨウ化 銀含有率が27m01%になるように同時に流量加速し て添加し、かつ銀電位を飽和カロメル電極に対して-5 0mVに保った。AgNO,,45.6gを含む水溶液 121.3mlとKBr水溶液をダブルジェット法で2 2分間に渡り添加した。との時、銀電位を飽和カロメル 電極に対して+20mVに保った。82℃に昇温し、K Brを添加して銀電位を-80mVに調整した後、前述\*

[0207] [化27]

O || (化合物 2 H<sub>2</sub> NCNHOH

增感色素 1

增感色素 2

化合物3

化合物 4

(Em-2の製法)低分子量ゼラチン0.96g, KB ち、激しく攪拌した。AgNO, 1.49gを含む水r, 0.9gを含む水溶液1192m1を40℃に保 50 溶液37.5mlとKBrを1.05g含む水溶液3

7. 5m1をダブルジェット法で30秒間に渡り添加し た。KBrを1.2g添加した後,75℃に昇温し熟成 した。熟成終了後,アミノ基をトリメリット酸で化学修 飾した分子量100000のトリメリット化ゼラチン。 35gを添加し、PHを7に調整した。二酸化チオ尿素 6mgを添加した。AgNO, 29gを含む水溶液1 16m1とKBェ水溶液をダブルジェット法で最終流量 が初期流量の3倍になるように流量加速して添加した。 との時、銀電位を飽和カロメル電極に対して-20mV に保った。AgNO,, 110.2gを含む水溶液44 0.6mlとKBr水溶液をダブルジェット法で最終流 量が初期流量の5.1倍になるように流量加速して30 分間に渡り添加した。との時, Em-1の調製で使用し たAgI微粒子乳剤をヨウ化銀含有率が15.8mol %になるように同時に流量加速して添加し、かつ銀電位 を飽和カロメル電極に対して0mVに保った。AgNO ,, 24. lgを含む水溶液96.5mlとKBr水溶 液をダブルジェット法で3分間に渡り添加した。この 時、銀電位をOmVに保った。エチルチオスルホン酸ナ トリウム、26mgを添加した後、55℃に降温し、K Bェ水溶液を添加し銀電位を-90mVに調整した。前 述したAgI微粒子乳剤をKI重量換算で8.5g添加 した。添加終了後、直ちにAgNO。、57gを含む水

(Em-3の製法)1g当たり35μmolのメチオニ ンを含有する分子量100000のフタル化率97%の フタル化ゼラチン1.02g、KBr0.9gを含む水 溶液1192m1を35℃に保ち、激しく攪拌した。A g N O, , 4. 47gを含む水溶液, 42mlとKB r, 3. 16g含む水溶液, 42mlをダブルジェット 法で9秒間に渡り添加した。 KBrを2.6g添加した 後, 63℃に昇温し、熟成した。熟成終了後、Em-2 の調製で使用した分子量100000のトリメリット化 ゼラチン41.2gとNaC1,18.5gを添加し た。PHを7.2に調整した後、デメチルアミンボラ ン、8mgを添加した。AgNO,,26gを含む水溶 液203m1とKBr水溶液をダブルジェット法で最終 流量が初期流量の3. 8倍になるように添加した。この 時,銀電位を飽和カロメル電極に対して-30mVに保 った。AgNO,, 110.2gを含む水溶液440. 6mlとKBr水溶液をダブルジェット法で最終流量が 初期流量の5.1倍になるように流量加速して24分間 に渡り添加した。との時、Em-1の調製で使用したA g 1 微粒子乳剤をヨウ化銀含有率が2.3mo1%にな るように同時に流量加速して添加し、かつ銀電位を飽和 カロメル電極に対して-20mVに保った。1Nのチオ シアン酸カリウム水溶液10.7m1を添加した後、A.50水溶液で銀電位を-70mVに保った。水洗した後、ゼ

溶液228m1を5分間に渡り添加した。この時,添加

終了時の電位が+20mVになるようにKBr水溶液で

調整した。Em-1とほぼ同様に水洗し,化学増感し

た。

gNO, , 24. 1gを含む水溶液153. 5mlとK

Br水溶液をダブルジェット法で2分30秒間に渡り添 加した。との時、銀電位を10mVに保った。KBr水 溶液を添加して銀電位を-70mVに調整した。前述し たAg [ 微粒子乳剤をK ] 重量換算で6.4g添加し た。添加終了後、直ちにAgNO,,57gを含む水溶 液404m1を45分間に渡り添加した。この時,添加 終了時の電位が-30mVになるようにKBr水溶液で 調整した。Em-1とほぼ同様に水洗し,化学増感し 10 た。

(Em-4の製法) Em-3の調製において核形成時の AgNO,添加量を2.3倍に変更した。そして、最終 のAgNO,,57gを含む水溶液404mlの添加終 了時の電位が+90mVになるようにKBr水溶液で調 整するように変更した。それ以外はEm-3とほぼ同様 にして調製した。

(Em-5の製法)分子量15000の低分子量ゼラチ ン、0.75g, KBr, 0.9g, Em-1の調製で 使用した変成シリコンオイル0.2gを含む水溶液12 00mlを39℃に保ち、PHを1.8に調整し激しく 攪拌した。AgNO,,0.45gを含む水溶液と1. 5mo1%のKIを含むKBr水溶液をダブルジェット 法で16秒間に渡り添加した。との時、KBrの過剰濃 度を一定に保った。54℃に昇温し熱成した。熱成終了 後、1g当たり35μm01のメチオニンを含有する分 子量100000のフタル化率97%のフタル化ゼラチ ン20gを添加した。PHを5.9に調整した後、KB r, 2.9gを添加した。AgNO,,28.8gを含 む水溶液288m1とKBr水溶液をダブルジェット法 で53分間に渡り添加した。との時、Em-1の調製で 使用したAg | 微粒子乳剤をヨウ化銀含有率が4.1m o 1%になるように同時に添加し、かつ銀電位を飽和カ ロメル電極に対して-60mVに保った。KBr, 2. 5gを添加した後、AgNO, , 87. 7gを含む水溶 液とKBr水溶液をダブルジェット法で最終流量が初期 流量の1.2倍になるように流量加速して63分間に渡 り添加した。この時、上述のAgⅠ微粒子乳剤をヨウ化 銀含有率が10.5mo1%になるように同時に流量加 速して添加し、かつ銀電位を-70mVに保った。二酸 化チオ尿素、1mgを添加した後、AgNO,,41. 8gを含む水溶液132mlとKBr水溶液をダブルジ ェット法で25分間に渡り添加した。添加終了時の電位 を+20mVになるようにKBr 水溶液の添加を調整し た。ベンゼンチオスルホン酸ナトリウム,2mgを添加 した後、PHを7.3に調整した。KBFを添加して銀 電位を-70mVに調整した後、上述のAgⅠ微粒子乳 剤をKI重量換算で5.73g添加した。添加終了後, 直ちにAgNO,, 66.4gを含む水溶液609m1 を10分間に渡り添加した。添加初期の6分間はKBr

ラチンを添加し40℃でPH6.5.pAg.8.2に 調整した。前記化合物1および2を添加した後、56℃ に昇温した。上述したAg I 微粒子乳剤を銀1mo1に 対して0.0004m01添加した後,前記増感色素1 および下記増感色素3,増感色素4及び増感色素5を添 加した。チオシアン酸カリウム、塩化金酸、チオ硫酸ナギ

91

\*トリウム、N、N-デメチルセレノウレアを添加し最適 に化学増感した。化学増感終了時に前配化合物4および 下記化合物5を添加した。

[0208] 【化28】

增感色素 3

$$(CH5)2 SO2 (CH5)8 SO2 K⊕$$

$$(CH5)2 SO2 (CH5)8 SO2 K⊕$$

增配色素 4

地感色素 5

化合物 5

(Em-6の製法) Em-5の調製において核形成時の AgNO,添加量を4.12倍に変更した以外はEm-5とほぼ同様にして調製した。

【0209】(Em-7の製法)分子量15000の低 分子量ゼラチンO. 70g, KBr, O. 9g, KI, 0. 175g, Em-1の調製で使用した変成シリコン オイルO. 2gを含む水溶液1200mlを33°Cに保 ち、PHを1.8に調製し激しく攪拌した。AgN O, , 1. 8gを含む水溶液と3.2mol%のKIを 含むKBr水溶液をダブルジェット法で9秒間に渡り添 加した。との時、KBrの過剰濃度を一定に保った。6 2℃に昇温し熟成した。熱成終了後、1g当たり35μ molのメチオニンを含有する分子量100000のア ミノ基をトリメリット酸で化学修飾したトリメリット化 ゼラチン27.8gを添加した。PHを6.3に調製し た後、KBr, 2. 9gを添加した。AgNO,,2 7. 58gを含む水溶液270mlとKBr水溶液をダ ブルジェット法で37分間に渡り添加した。この時、分 子量15000の低分子量ゼラチン水溶液とAgNO,

水溶液とKI水溶液を特願平8-207219号に記載 の磁気カップリング誘導型攪拌機を有する別のチャンバ -内で添加前直前混合して調製した粒子サイズ0.00 8 μのAg I 微粒子乳剤をヨウ化銀含有率が4. 1 m o 1%になるように同時に添加し、かつ銀電位を飽和カロ メル電極に対して-60mVに保った。KBr, 2, 6 gを添加した後、AgNO3、87、7gを含む水溶液 とKBr水溶液をダブルジェット法で最終流量が初期流 40 量の3. 1倍になるように流量加速して49分間に渡り 添加した。との時、上述の添加前直前混合して調製した Ag I 微粒子乳剤をヨウ化銀含有率が7. 9mol%に なるように同時に流量加速し、かつ銀電位を一70mV に保った。二酸化チオ尿素、1mgを添加した後、Ag NO, 41.8gを含む水溶液132m1とKBr水 溶液をダブルジェット法で20分間に渡り添加した。添 加終了時の電位を+20mVになるようにKBr水溶液 の添加を調整した。78°Cに昇温し、PHを9.1に調 整した後、KBrを添加して電位を-60mVにした。 50 Em-1の調製で使用したAg I 微粒子乳剤をK I 重量

換算で5.73g添加した。添加終了後、直ちにAgN 〇, , 66.4gを含む水溶液321mlを4分間に渡 り添加した。添加初期の2分間はKBr水溶液で銀電位 を-60mVに保った。Em-5とほぼ同様に水洗し、 化学増感した。

(Em-8の製法) イオン交換した分子量100000 のゼラチン17.8g, KBr, 6.2g, KI, 0. 46gを含む水溶液を45℃に保ち激しく撹拌した。A gNO, , 11.85gを含む水溶液とKBrを3.8 g 含む水溶液をダブルジェット法で45秒間に渡り添加 した。63℃に昇温後、イオン交換した分子量1000 00のゼラチン24.1gを添加し、熟成した。熱成終 了後、AgNO」、133.4gを含む水溶液とKBr 水溶液をダブルジェット法で最終流量が初期流量の2. 6倍になるように20分間に渡って添加した。との時、 銀電位を飽和カロメル電極に対して+40mVに保っ た。また添加開始10分後にK、IrCl。を0.1m g添加した。NaClを7g添加した後、AgNO,を 45.6g含む水溶液とKBr水溶液をダブルジェット 法で12分間に渡って添加した。との時、銀電位を+9 0mVに保った。また添加開始から6分間に渡って黄血 塩を29mg含む水溶液100m1を添加した。КВг を14.4g添加した後, Em-1の調製で使用したA g I 微粒子乳剤をK I 重量換算で6.3g添加した。添 加終了後、直ちにAgNO、、42、7gを含む水溶液 とKBr水溶液をダブルジェット法で11分間に渡り添 加した。との時、銀電位を+90mVに保った。Em-5とほぼ同様に水洗し、化学増感した。

(Em-9の製法)Em-8の調製において核形成時の 温度を35℃に変更した以外はほぼ同様にして調製し

(Em-10の製法)フタル化率97%の分子量100 000のフタル化ゼラチン, 0.38g, KBr, 0. 9 g を含む水溶液 1 2 0 0 m 1 を 6 0 ℃に保ち、P H を 2に調整し激しく攪拌した。AgNO,, 1.96gを 含む水溶液とKBr, 1.67g, KI, 0.172g

を含む水溶液をダブルジェット法で30秒間に渡り添加 した。熱成終了後、1g当たり35μmolのメチオニ ンを含有する分子量100000のアミノ基をトリメリ ット酸で化学修飾したトリメリット化ゼラチン12.8 gを添加した。PHを5.9に調整した後、KBr. 2. 99g, NaC16. 2gを添加した。AgN O, , 27. 3gを含む水溶液60. 7mlとKBr水 溶液をダブルジェット法で31分間に渡り添加した。と の時、銀電位を飽和カロメル電極に対して-50mVに 保った。AgNO,,65.6gを含む水溶液とKBr 水溶液をダブルジェット法で最終流量が初期流量の2. 1倍になるように流量加速して37分間に渡り添加し た。との時、Em-1の調製で使用したAgI微粒子乳 剤をヨウ化銀含有量が6. 5mol%になるように同時 に流量加速して添加し、かつ銀電位を-50mVに保っ た。二酸化チオ尿素、1.5mgを添加した後、AgN O, , 41.8gを含む水溶液132mlとKBr水溶 液をダブルジェット法で13分間に渡り添加した。添加 終了時の銀電位を+40mVになるようにKBr水溶液 20 の添加を調整した。ベンゼンチオスルホン酸ナトリウ ム、2mgを添加した後、KBrを添加して銀電位を-100m∨に調整した。上述のAgⅠ徴粒子乳剤をKⅠ 重量換算で6.2g添加した。添加終了後、直ちにAg NO」, 88.5gを含む水溶液300mlを8分間に 渡り添加した。添加終了時の電位が+60mVになるよ うにKBr水溶液の添加で調整した。水洗した後、ゼラ チンを添加し40℃でPH6.5, pAg, 8.2に調 整した。前記化合物1および化合物2を添加した後、6 1℃に昇温した。下記増感色素 6 , 増感色素 7 , 増感色 30 紫8 および増感色素 9 を添加した後、 K, IrCl。, チオシアン酸カリウム,塩化金酸,チオ硫酸ナトリウ ム、N、N-デメチルセレノウレアを添加し最適に化学 増感した。化学増感終了時に前記化合物4 および化合物 5を添加した。

[0210] 【化29】

#### 地磁色素 6

#### 增属色素 7

$$\begin{array}{c|c}
C_2 H_5 \\
\hline
S \\
CH=C-CH= \\
N \\
CH_2)_3 S O_3^{\Theta} \\
(CH_2)_3 S O_3^{\Theta} \\
HN^{\Theta}(C_2H_5)_3
\end{array}$$

### 增感色素 8

#### 增感色素 9

$$\begin{array}{c|c}
C_2 H_5 \\
C_1 & C_1 \\
C_1 & C_2 \\
C_1 & C_2 \\
C_1 & C_2 \\
C_2 & C_2 \\
C_2 & C_3 \\
C_3 & C_4 \\
C_4 & C_2 \\
C_4 & C_3 \\
C_4 & C_4 \\
C_5 & C_1 \\
C_1 & C_1 \\
C_1 & C_1 \\
C_1 & C_2 \\
C_2 & C_3 \\
C_3 & C_4 \\
C_4 & C_5 \\
C_5 & C_5 \\
C_6 & C_7 \\
C_7 & C_7 \\$$

(Em-11の製法)分子量15000の低分子量ゼラ チン4.9g, KBr, 5.3gを含む水溶液1200 m 1 を 6 0 ℃に保ち激しく攪拌した。AgNO,, 8. 75gを含む水溶液27mlとKBr, 6.45gを含 む水溶液36m1を1分間に渡りダブルジェット法で添 加した。75℃に昇温した後、AgNO,,6.9gを 含む水溶液21mlを2分間に渡り添加した。NH4N O3, 26g, 1N, NaOH, 56mlを順次, 添加 した後、熱成した。熱成終了後PHを4.8に調製し た。AgNO,,141gを含む水溶液438mlとK Brを102. 6g含む水溶液458mlをダブルジェ ット法で最終流量が初期流量の4倍になるように添加し た。55℃に降温した後、AgNO,,7.1gを含む 水溶液240m1とKIを6.46g含む水溶液をダブ ルジェット法で5分間に渡り添加した。KBェを7.1 g添加した後、ベンゼンチオスルホン酸ナトリウム、4 40 mgとK2IrC16, 0.05mg添加した。AgNO,,57.2gを含む水溶液177m1とKBr,40.2gを含む水溶液,223m1を8分間に渡ってダブルジェット法で添加した。Em-10とほぼ同様に水洗し、化学増感した。

(Em-12の製法) Em-11の調製において核形成 時の温度を40℃に変更した以外は、Em-11とほぼ 同様にして調製した。

(Em-13, 14, 15の製法) Em-8またはEm-9とほぼ同様にして調製した。但し化学増感はEm-10とほぼ同様の方法で行った。Em-1からEm-15のハロゲン化銀乳剤の特性値を下記表3にまとめて示した。

[0211]

【表3】

-	_
u	•
7	,

	•				表 8		•			
乳 剂 No.	円相当径 (水動係数 (水動係)	厚 み (μ m) 変動係數 (%)	73ペット 比 安動保敷 (%)	平板度	双品面間隔 (μm) 変動係数 (%)	平板粒率が 金投影面積 に占める 割合(%)	側面に対 する(100) 面比率 (%)	変動係数	Cl含量 (モル%)	表面 ] 合 量
Bm - 1	1. 98 23	0. 198 28	10 35	51	0.014 32	92	23	15 . 17	Ó	4. 8
Bm - 2	1.30 25	0, 108 27	12 · 38	111	0. 01 S 80	98	22	11 16	0	8, 6
Bm - 3	1. <b>0</b> 0 27	0. 083 26	12 <b>37</b>	145	0.012 80	98	18	4 8	1	1.8
Bm - 4	0. 75 31	0. 075 18	10 29	133	0. 010 27	91	. 33	4 8	2	1. 9
Bm - 5	2. 02 81	0, 101 19	20 42	198	0. 018 33	99	20	7	0	2. 4
Em — 6	1.54 . 26	0. 0 <b>77</b> 18	20 33	260	0, 013 26	99	23	7 7	O	2. 5
Bm - 7	1. 08 18	0. 072 15	15 19	208	0.008 22	97	23	6 5	0	2, 0
2m - 8	0. 44 16	0. 22 13	2 9	9	0. 018 18	80	88	3 6	2	1
Bm - 9	0. <b>8</b> 8 17	0. 165 13	2 12	12	0. 013 18	88	42	8	2	1
Em - 10	1.83 18	0. 122 20	15 <b>22</b>	128	0. 012 19	98	23	5 0	1	1.8
Bm-11	1.09 16	0.156 18	7 19	45	0.013 16	99	22	3 7	0	2.7
Rm−12	0. 84 17	0. 12 18	7 19	58	0. 013 16	99	25	3 7	0	2. 7
Bm - 13	0. 55 16	0. 275 18	2 9	7	0.013 18	90	\$8	2 6	2	1
Bm — 14	0. 44 17	0.22 13	2 12	9	0.013 18	88	42	2 6	2	ı
Bm — 15	0. 33 17	0.185 13	2 12	12	0.013 18	88	46	1 6	2	0. 5

#### 1) 支持体

本実施例で用いた支持体は、下記の方法により作成し た。

【0212】ポリエチレン-2、6-ナフタレート(以 下、PENという。)ポリマー100重量部と紫外線吸 収剤としてTinuvin P. 326 (チパ・ガイギ ーCiba-Geigy社製)2重量部とを乾燥した 後、300℃にて溶融後、T型ダイから押し出し、14 30 0℃で3.3倍の縦延伸を行い、続いて130℃で3. 3倍の横延伸を行い、さらに250℃で6秒間熱固定し て厚さ90μmのPENフィルムを得た。なおこのPE Nフィルムにはブルー染料、マゼンタ染料及びイエロー 染料(公開技法:公技番号94-6023号記載のI-1, I-4, I-6, I-24, I-26, I-27, II-5)を適当量添加した。さらに、直径20cmのス テンレス巻き芯に巻き付けて、110℃、48時間の熱 履歴を与え、巻き癖のつきにくい支持体とした。

#### 【0213】2)下塗層の塗設

上記支持体は、その両面にコロナ放電処理、UV放電処 理、さらにグロー放電処理をした後、それぞれの面にゼ ラチン $0.1g/m^2$ 、ソウジウム $-\alpha$ -スルホジ-2-エチルヘキシルサクシネートO. Olg/m²、サリ  $g/m^2$ , (CH, =CHSO, CH, CH, NHC O), CH, 0.012g/m<sup>2</sup>、ポリアミドーエピク ロルヒドリン重縮合物 O. O 2 g/m² の下塗液を塗布 して(10cc/m'、パーコーター使用)、下塗層を 延伸時高温面側に設けた。乾燥は115  $\mathbb{C}$ 、6 分実施し 50 m)と3-ポリ(重合度15)オキシエチレン-プロピ

た(乾燥ゾーンのローラーや搬送装置はすべて115℃ となっている)。

### 【0214】3) パック層の塗設

下塗後の上記支持体の片方の面にバック層として下記組 成の帯電防止層、磁気記録層さらに滑り層を塗散した。 【0215】3-1)帯電防止層の塗設

平均粒径0.005μmの酸化スズ-酸化アンチモン複 合物の比抵抗は5Ω·cmの微粒子粉末の分散物(2次 凝集粒子径約0.08μm)を0.2g/m¹、ゼラチ  $>0.05 \text{ g/m}^2$ , (CH<sub>2</sub> = CHSO, CH<sub>2</sub> CH , NHCO), CH, 0.02g/m'、ポリ(重合度 10)オキシエチレン-p-ノニルフェノール0.00 5g/m<sup>1</sup>及びレゾルシンと塗布した。

### 【0216】3-2)磁気記録層の塗設

3-ポリ(重合度15)オキシエチレン-プロビルオキ シトリメトキシシラン(15重量%)で被覆処理された コバルトーケー酸化鉄(比表面積43m~/g、長軸 40 0.14 μm、単軸0.03 μm、飽和磁化8 9 em μ /g、Fe<sup>+1</sup>/Fe<sup>+1</sup>=6/94、表面は酸化アルミ酸 化珪素で酸化鉄の2重量%で処理されている)0.06 g/m'をジアセチルセルロース1.2g/m'(酸化 鉄の分散はオープンニーダーとサンドミルで実施し た)、硬化剤としてC、H、C (CH,OCONH-C 。H,(CH,)NCO),0.3g/m'を、溶媒と してアセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン を用いてパーコーターで塗布し、膜厚1.2μmの磁気 記録層を得た。マット剤としてシリカ粒子(0.3μ

ルオキシトリメトキシシラン(15重量%)で処理被覆 された研磨剤の酸化アルミ(O.15 μm)をそれぞれ 10mg/m゚となるように添加した。乾燥は115 ℃、6分実施した(乾燥ゾーンのローラーや搬送装置は すべて115°C)。X-ライト(ブルーフィルター)で の磁気記録層の D® の色濃度増加分は約0.1、また磁 気記録層の飽和磁化モーメントは4.2 e m u/g、保 磁力7. 3×10 A/m、角形比は65%であった。 【0217】3-3)滑り層の調整 ジアセチルセルロース (25 mg/m²)、C。H<sub>1</sub>,C 10 H(OH) C, H, COOC, H, (化合物a, 6mg /m')/C,,H,,,O(CH,CH,O),,H(化合 物b、9mg/m³)混合物を塗布した。なお、この混 合物は、キシレン/プロピレンモノメチルエーテル(1 /1)中で105℃で溶融し、常温のプロピレンモノメ チルエーテル(10倍量)に注加分散して作製した後、 アセトン中で分散物(平均粒径0.01μm)にしてか ら添加した。マット剤としてシリカ粒子(O.3 µm) と研磨剤の3-ポリ(重合度15)オキシエチレンプロ ピルオキシトリメトキシシラン(15重量%)で被覆さ 20 れた酸化アルミ(0.15μm)をそれぞれ15mg/ m'となるように添加した。乾燥は115℃、6分行っ た (乾燥ゾーンのローラーや搬送装置はすべて115 °C)。滑り層は、動摩擦係数0.06(5mmφのステ ンレス硬球、荷重100g、スピード6cm/分)、静 摩擦係数0.07(クリップ法)、また後述する乳剤面 と滑り層の動摩擦係数も0.12と優れた特性であっ

### 【0218】4)感光層の塗設

次に、前配において得られたバック層の反対側に、実施 30 する塩化銀エピタキシーを成長させた。 例1 に示した感光層の組成リストにおいて、乳剤を以下 に示すように変更してカラーネガフィルム(試料20 1)を作成した。

(試料201)

た。

第1層(ハレーション防止層)	変更無	ŧし	
第2層(中間層)	変更無	ŧし	
第3層(低感度赤感乳剤層)			
Em - 13	銀	0.	10
Em - 14	銀	0.	15
Em-15	銀	0.	2 5
上記以外変更無し			
第4層(中感度赤感乳剤層)			
Em - 1 1	銀	0.	30
Em - 12	銀	<b>O</b> .	40
上記以外変更無し			
第5層(髙感度赤感乳剤層)			
E m - 1 0	銀	1.	40
上記以外変更無し			
第6層(中間層)	変更無	し	
第7層(低感度緑感乳剤層)			

100			
Em-7	銀	0.	15
Em-8	銀	Ο.	10
E m - 9	銀	Ο.	10
上記以外変更無し			
第8層(中感度緑感乳剤層)			
Em-6	銀	0.	50
Em-7	銀	0.	30
上記以外変更無し			
第9層(高感度綠感乳剤層)			
Em-5	銀	1.	25
上記以外変更無し			
第10層(イエローフィルター層)	変	更無し	,
第11層(低感度青感乳剤層)			
D 0	ΔĦ	Λ	06
Em-2	銀	Ο.	0 0
E m - 2 E m - 3	舰		06
		0.	
E m - 3	銀	0.	0 6
E m - 3 E m - 4	銀	0.	0 6
Em-3 Em-4 上記以外変更無し 第12層(髙感度青感乳剤層) Em-1	銀	0. 0.	0 6
Em-3 Em-4 上記以外変更無し 第12層(髙感度青感乳剤層)	銀銀	0. 0.	0 6 0 6
Em-3 Em-4 上記以外変更無し 第12層(髙感度青感乳剤層) Em-1	銀銀	0. 0.	06 06 00
Em-3 Em-4 上記以外変更無し 第12層(髙感度青感乳剤層) Em-1 上記以外変更無し	銀銀銀	0.	06

(試料202の調製)上記感光材料においてEm-5~ Em-9を以下の乳剤に変更した。

【0219】Em-25:Em-5において増感色素派 加後コーナーにホスト粒子に対して1モル%に相当する 塩化銀エピタキシーを成長させた。

【0220】Em-26:Em-6において増感色素添 加後コーナーにホスト粒子に対して1.5モル%に相当

 $[0221]Em-27\sim Em-29:Em-7\sim Em$ - 9 において増感色素添加後コーナーにホスト粒子に対 して2.0モル%に相当する塩化銀エピタキシーを成長

【0222】上記試料201及び試料202について実 施例1同様に感度を評価した。ただし、マゼンタ発色の 光学濃度について調べた。その結果、本発明の試料20 1及び試料202はマゼンタ階調のいずれの露光域にお いても高感度であった。

40 [0223]

【実施例3】実施例2に示した感材を、ISO100 7:1995 (E) に準じて135サイズ (24枚撮 り) に加工し、これを同じく ISO1007:1995 (E) に準じて作成された135サイズ用マガジン(カ ートリッジ)に収納した。これらの試料について実施例 2と同様の評価を行ったところ、本発明の感光材料は高 感度であるという優れた効果を確認することができた。 [0224]

【実施例4】支持体PENの厚みを98μmとした以外 50 は実施例2に示した感材と同様にして感材を作成し、 [

SO732:1991(E) に準じて220サイズに加工し、これを同じくISO732:1991(E) に準じて作成したスプールに巻き込んだ。これらの試料につ

いて実施例2と同様の評価を行ったところ、本発明の感 光材料は高感度であるという優れた効果を確認すること ができた。